PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-069110

(43)Date of publication of application: 10.03.1998

(51)Int.CI.

G03G 5/07 CO8G 77/60

(21)Application number: 09-147803 (22)Date of filing:

05.06.1997

(71)Applicant : CANON INC

(72)Inventor: MIYAZAKI HAJIME ANAYAMA HIDEKI HIRANO HIDETOSHI

(30)Priority

Priority number: 08145999

Priority date: 07.06.1996

Priority country: JP

(54) ELECTROPHOTOGRAPHIC PHOTORECEPTOR, PROCESS CARTRIDGE WITH SAME AND ELECTROPHOTOGRAPHIC DEVICE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To ensure superior film forming ability, superior sensitivity and superior durability and to form a high quality image by forming a photosensitive layer contg. a polysilane compd. having a specified constituent unit and a specified group as a terminal group of a polymer chain.

SOLUTION: This electrophotographic photoreceptor has a photosensitive layer contg. a polysilane compd. having constituent units represented by the formula and groups selected from among hydroxyl, alkoxy and aryloxy groups as the terminal groups of the polymer chain. In the formula, R1 is H, alkyl or aralkyl and R2 is ethyl, cycloalkyl, vinyl, ≥3C alkyl having a prim. or sec. C atom bonding directly to the phenyl group or unsatd. hydrocarbon. The polymer chain may have two or more kinds of constituents units represented by the formula.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

27.06.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

BEST AVAILABLE COPY

Searching PAJ rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely. 2.*** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] It sets to an electrophotography photo conductor which has a sensitization layer on a base material, and this sensitization layer is the following formula (1).

[External Character 1]

(R1 shows among a formula the radical chosen from the group which consists of a hydrogen atom, an alkyl group. and an aralkyl radical.) R2 The radical chosen from the group which the carbon atom coupled directly with an ethyl group, a cycloalkyl radical, a vinyl group, and a phenyl group becomes from the with a carbon numbers of three or more alkyl group and unsaturated hydrocarbon radical which are the 1st class carbon or the 2nd class carbon is shown. The electrophotography photo conductor characterized by containing the polysilane compound which has the configuration unit shown and has the radical chosen from the group which consists of a hydroxyl group, an alkoxy group, and an aryloxy group as a radical of the end of a polymer chain.

[Claim 2] A polysilane compound is the following type (2).

[External Character 2]
$$R_1$$
 R_2 R_3 R_4 R_4 R_4 R_4 (2)

(R1 shows among a formula the radical chosen from the group which consists of a hydrogen atom, an alkyl group. and an aralkyl radical.) R2 The radical chosen from the group which the carbon atom coupled directly with an ethyl group, a cycloalkyl radical, a vinyl group, and a phenyl group becomes from the with a carbon numbers of three or more alkyl group and unsaturated hydrocarbon radical which are the 1st class carbon or the 2nd class carbon is shown. R3 And R4 The radical chosen from the group which consists of an alkyl group, an aryl group. an aralkyl radical, and an alkoxy group is shown, n and m show the rate of the monomer unit in a polymer chain. and it is n!=0, total of n+m is 1 and A and A' shows the radical chosen from the group which consists of a

photo conductor according to hydroxyl group, an alkoxy group an aryloxy group. The electrophotogra

[Claim 3] An electrophotography photo conductor according to claim 1 or 2 whose R1 is an alkyl group and

whose R2 is an ethyl group.

[Claim 4] An electrophotography photo conductor according to claim 1 to 3 with which a sensitization layer has a charge generating layer and a charge transportation layer, and this charge transportation layer contains said polysilane compound.

[Claim 5] At least one means chosen from a group which consists of an electrophotography photo conductor and an electrification means, a development means, and a cleaning means is supported to one, this electrophotography photo conductor has a sensitization layer on a base material in a process cartridge which can be freely detached and attached on a main part of electrophotography equipment, and this sensitization layer is the following formula (1).

[External Character 3]

(R1 shows among a formula the radical chosen from the group which consists of a hydrogen atom, an alkyl group, and an aralkyl radical.) R2 The radical chosen from the group which the carbon atom coupled directly with an ethyl group, a cycloalkyl radical, a vinyl group, and a phenyl group becomes from the with a carbon numbers of three or more alkyl group and unsaturated hydrocarbon radical which are the 1st class carbon or the 2nd class carbon is shown. The process cartridge characterized by containing the polysilane compound which has the configuration unit shown and has the radical chosen from the group which consists of a hydroxyl group, an alkoxy group, and an aryloxy group as a radical of the end of a polymer chain.

[Claim 6] A polysilane compound is the following type (2).

[External Character 4]
$$R_s$$
 R_s R_s

(R1 shows among a formula the radical chosen from the group which consists of a hydrogen atom, an alkyl group, and an aralkyl radical.) R2 The radical chosen from the group which the carbon atom coupled directly with an ethyl group, a cycloalkyl radical, a vinyl group, and a phenyl group becomes from the with a carbon numbers of three or more alkyl group and unsaturated hydrocarbon radical which are the 1st class carbon or the 2nd class carbon is shown. R3 And R4 The radical chosen from the group which consists of an alkyl group, an aryl group, an aralkyl radical, and an alkoxy group is shown, n and m show the rate of the monomer unit in a polymer chain, and it is n!=0, total of n+m is 1 and A and A' shows the radical chosen from the group which consists of a hydroxyl group, an alkoxy group, and an aryloxy group. The process cartridge according to claim 5 shown. [Claim 7] A process cartridge according to claim 5 or 6 whose R1 is an alkyl group and whose R2 is an ethyl

[Claim 8] A process cartridge according to claim 5 to 7 with which a sensitization layer has a charge generating layer and a charge transportation layer, and this charge transportation layer contains said polysilane compound. [Claim 9] In electrophotography equipment which has an electrophotography photo conductor, an electrification means, an exposure means, a development means, and an imprint means, this electrophotography photo conductor has a sensitization layer on a base material, and this sensitization layer is the following formula (1). [External Character 5]

$$\begin{array}{c|c} R_{l} \\ \downarrow \\ \hline (Si) \\ \hline \end{array}$$

(R1 shows among a formula the radical chosen from the group which consists of a hydrogen atom, an alkyl group, and an aralkyl radical.) R2 The radical chosen from the group which the carbon atom coupled directly with an ethyl group, a cycloalkyl radical, a vinyl group, and a phenyl group becomes from the with a carbon numbers of three or more alkyl group and unsaturated hydrocarbon radical which are the 1st class carbon or the 2nd class carbon is shown. Electrophotography equipment characterized by containing the polysilane compound which has the configuration unit shown and has the radical chosen from the group which consists of a hydroxyl group, an alkoxy group, and an aryloxy group as a radical of the end of a polymer chain.

[Claim 10] A polysilane compound is the following type (2).

$$\begin{array}{c|c} \text{[External Character 6]} & R_{s} \\ R_{l} & R_{s} \\ & \mid & \mid \\ A & \longleftarrow (\text{Si} \cdot \frac{1}{n} & (\text{Si} \cdot \frac{1}{m} - \text{A'}) \\ & \mid & \mid \\ & R_{4} & (2) \end{array}$$

(R1 shows among a formula the radical chosen from the group which consists of a hydrogen atom, an alkyl group, and an aralkyl radical.) R2 The radical chosen from the group which the carbon atom coupled directly with an ethyl group, a cycloalkyl radical, a vinyl group, and a phenyl group becomes from the with a carbon numbers of three or more alkyl group and unsaturated hydrocarbon radical which are the 1st class carbon or the 2nd class carbon is shown. R3 And R4 The radical chosen from the group which consists of an alkyl group, an aryl group, an aralkyl radical, and an alkoxy group is shown, n and m show the rate of the monomer unit in a polymer chain, and it is n!=0, total of n+m is 1 and A and A' shows the radical chosen from the group which consists of a hydroxyl group, an alkoxy group, and an aryloxy group. Electrophotography equipment according to claim 9

[Claim 11] Electrophotography equipment according to claim 9 or 10 whose R1 is an alkyl group and whose R2 is an ethyl group.

[Claim 12] Electrophotography equipment according to claim 9 to 11 with which a sensitization layer has a charge generating layer and a charge transportation layer, and this charge transportation layer contains said polysilane compound.

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely. 2.**** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[The technical field to which invention belongs] This invention relates to the electrophotography photo conductor which used the organic material. In detail, this invention relates to the electrophotography photo conductor which has a sensitization layer containing the new polysilane compound which gives the improved electrophotography property. Moreover, this invention relates to the process cartridge and electrophotography equipment which have the above-mentioned electrophotography photo conductor.

[Description of the Prior Art] Conventionally, various kinds of organic photoconductivity polymer including a polyvinyl carbazole is proposed as an organic photoconduction material used for an electrophotography photo conductor. Although these polymer was excellent in respect of [material / inorganic / photoconduction] membrane formation nature, lightweight nature, etc., still sufficient membrane formation nature was not obtained. and it was inferior to the inorganic system photoconduction material in respect of sensitivity, endurance, and the stability over an environmental variation. Moreover, it considers as the organic photoconduction material of an electrophotography photo conductor, and with a U.S. Pat. No. 4,150,987 specification, a thoria reel pyrazoline compound is proposed by the U.S. Pat. No. 3,837,851 specification, 9-styryl anthracene compound is proposed for a hydrazone compound by JP,51-94828,A and JP,51-94829,A, respectively, and they are low-molecular things. Although each of these low-molecular organic photoconduction materials cancels once the defect of the membrane formation nature made an issue of in the field of organic photoconductivity polymer by choosing the binder to be used suitably, they was not objects enough in respect of sensitivity. In order to improve sensitivity, charge holding power, surface reinforcement, etc. to incident light in recent years, the electrophotography photo conductor which has the laminated structure which made the charge generating layer and the charge transportation layer carry out functional separation of the sensitization layer is indicated by for example, the U.S Pat. No. 3,837,851 specification and the 3,871,882 specification.

[0003] however, when you create said charge transportation layer using the conventional low-molecular organic photoconductivity material, make it any -- this organic photoconduction material is mixed and used for predetermined binder resin. For this reason, owing to this binder resin, the electrophotography photo conductor obtained had the low mobility of a charge, and sensitivity and its property were not necessarily enough. [0004] Polysilane attracts attention as a photoconduction material which has a possibility of bringing about a desired organic system electrophotography photo conductor, from such a thing.

[0005] The example which uses polysilane as photoconductor is indicated by a U.S. Pat. No. 4,618,551

specification, a U.S. Pat. No. 4,772,525 specification, JP,62-269964,A, JP,3-198061,A, etc.

[0006] According to the U.S. Pat. No. 4,618,551 specification, although the polysilane compound is applied to the electrophotography photo conductor, it is used with high potential called 1000V to the absolute values 400-800V of the surface potential used for the usual copying machine. This is considered for canceling the punctate abnormalities in an image by the structure defect of polysilane. Moreover, although the electrophotography photo conductor using a polysilane compound is created by JP,62-269964,A, photosensitivity has no advantage compared with the late conventional photo conductor. According to JP,3-198061,A, if the photo conductor flexibility, film reinforcement, and an adhesive property excelled [photo conductor] in making a sensitization layer contain the polysilane which has the arylene radical which is not replaced [substitute or] in a principal chain is obtained, it is indicated, but high mobility of polysilane original in a carbon atom being introduced into a polysilane principal chain is sacrificed.

[0007]

are and the electrophotography [Problem(s) to be Solved by the ention] As a result of examining the stre property of polysilane in details, we found out that the substituent of the para position of the phenyl group combined with polysilane contributed to the mechanical strength and image property of an electrophotography property, membrane formation nature, and a film greatly, and resulted in this invention.

[0008] The main purpose of this invention is to offer the electrophotography photo conductor which has the sensitization layer containing an organic photoconduction material with which are satisfied of many requirements required of an electrophotography photo conductor.

[0009] Especially other purposes of this invention are to offer the electrophotography photo conductor excellent in sensitivity and endurance.

[0010] The purpose of further others of this invention is to offer the electrophotography photo conductor which has the outstanding film organization potency.

[0011] Especially the purpose of further others of this invention is to offer the electrophotography photo

conductor excellent in the image property. [0012] Moreover, the purpose of this invention is to offer the process cartridge and electrophotography equipment which have the above-mentioned electrophotography photo conductor.

[Means for Solving the Problem] That is, for this invention, it sets to an electrophotography photo conductor which has a sensitization layer on a base material, and this sensitization layer is the following formula (1).

(R1 shows among a formula the radical chosen from the group which consists of a hydrogen atom, an alkyl group, and an aralkyl radical.) R2 shows the radical chosen from the group which the carbon atom coupled directly with an ethyl group, a cycloalkyl radical, a vinyl group, and a phenyl group becomes from the with a carbon numbers of three or more alkyl group and unsaturated hydrocarbon radical which are the 1st class carbon or the 2nd class carbon. It is the electrophotography photo conductor characterized by containing the polysilane compound which has the configuration unit shown and has the radical chosen from the group which consists of a hydroxyl group, an alkoxy group, and an aryloxy group as a radical of the end of a polymer chain.

[0015] Moreover, this invention is the process cartridge and electrophotography equipment which have this electrophotography photo conductor.

[Embodiment of the Invention] It sets at a ceremony (1) and is R1. It is chosen out of the group which consists of aralkyl radicals, such as alkyl groups, such as a hydrogen atom or a methyl group, an ethyl group, a propyl group, and butyl, benzyl, and a phenethyl radical, and is R2. It is chosen out of the group which consists of an ethyl group, a cycloalkyl radical, a vinyl group, a with a carbon numbers of three or more whose carbon atoms coupled directly with the benzene ring in a formula are the 1st class carbon or the As a cycloalkyl radical, a cyclo propyl group, a cyclohexyl radical, a cyclopentylic group, etc. are mentioned, and a propyl group, an isopropyl group, butyl, an isobutyl radical, s-butyl, a pentyl radical, an isopentyl radical, a neopentyl radical, an allyl group, 1-propenyl radical, 2-methyl allyl group, etc. are mentioned as a with a carbon numbers of three or more whose carbon atoms coupled directly with the phenyl group in a formula are the 1st class carbon or the 2nd class carbon alkyl group, and an unsaturated hydrocarbon radical

[0017] Moreover, the radical of the end of a polymer chain is chosen from the group which consists of aryloxy groups, such as alkoxy groups, such as a hydroxyl group, a methoxy group, an ethoxy radical, a propoxy group, and a butoxy radical, a phenoxy group, and a naphthyloxy radical.

alkyl radical, A cycloalkyl radical, ne alkyl group in the radical of an end, a [0018] The above R1 and R2 A the vinyl group, the unsaturated hydrocarbon radical, the alkoxy group, and the aryloxy group may have the substituent. As a substituent, alkyl groups, such as a methyl group, an ethyl group, a propyl group, and butyl, The radical chosen from silyl radicals, such as alkoxy groups, such as aralkyl radicals, such as aryl groups, such as a phenyl group and a naphthyl group, benzyl, and a phenethyl radical, a methoxy group, an ethoxy radical, a propoxy group, and a butoxy radical, a trimethylsilyl radical, and a triphenyl silyl radical, is mentioned. [0019] Moreover, in this invention, you may have two or more sorts of configuration units polymer chains are indicated to be by the formula (1), and it is a book further. [0020] As for the polysilane compound of this invention, being shown by the following formula (2) is desirable.

[0021]
[External Character 8]
$$R_1$$
 R_3
 $A \longrightarrow (Si)_{n} \longrightarrow (Si)_{m} \longrightarrow A'$
 R_4
 R_4
 R_4
 R_4
 R_4
 R_4

(R1 shows among a formula the radical chosen from the group which consists of a hydrogen atom, an alkyl group, and an aralkyl radical.) R2 The radical chosen from the group which the carbon atom coupled directly with an ethyl group, a cycloalkyl radical, a vinyl group, and a phenyl group becomes from the with a carbon numbers of three or more alkyl group and unsaturated hydrocarbon radical which are the 1st class carbon or the 2nd class carbon is shown. R3 And R4 The radical chosen from the group which consists of an alkyl group, an aryl group, an aralkyl radical, and an alkoxy group is shown, n and m show the rate of the monomer unit in a polymer chain, and it is n!=0, total of n+m is 1 and A and A' shows the radical chosen from the group which consists of a

hydroxyl group, an alkoxy group, and an aryloxy group. [0022] The inside of a formula (2), and R1 And R2 It is the same as that of the above, and is R3. And R4 It is chosen out of the group which consists of alkoxy groups, such as aralkyl radicals, such as aryl groups, such as alkyl groups, such as a methyl group, an ethyl group, a propyl group, and butyl, a phenyl group, and a naphthyl

group, benzyl, and a phenethyl radical, a methoxy group, and an ethoxy radical. [0023] n and m show the rate of the monomer unit in a polymer chain, and are n!=0, and total of n+m is 1. In this invention, it is desirable that n is 0.1 or more, moreover -- even if these units are located in a line with the order shown by the formula (2) -- each unit -- alternation -- or you may stand in a line at random. Furthermore, R1

Or R4 You may have two or more kinds of each.

[0024] A and A' is chosen from the group which consists of aryloxy groups, such as alkoxy groups, such as a hydroxyl group, a methoxy group, an ethoxy radical, a propoxy group, and a butoxy radical, a phenoxy group, and

a naphthyloxy radical.

[0025] The alkyl group in above-mentioned R1 -R4, A, and A', an aryl group, an aralkyl radical, A cycloalkyl radical, the vinyl group, the unsaturated hydrocarbon radical, the alkoxy group, and the aryloxy group may have the substituent. \bar{A} s a substituent, alkyl groups, such as a methyl group, an ethyl group, a propyl group, and butyl, It is chosen out of silyl radicals, such as alkoxy groups, such as aralkyl radicals, such as aryl groups, such as a phenyl group and a naphthyl group, benzyl, and a phenethyl radical, a methoxy group, an ethoxy radical, a propoxy group, and a butoxy radical, a trimethylsilyl radical, and a triphenyl silyl radical.

[0026] It is R1 at the point of being cheaply [in this invention, can acquire the outstanding electrophotography property, and] compoundable. It is an alkyl group and is R2. It is desirable that it is an ethyl group.

[0027] The desirable example of the polysilane compound of this invention is shown in the 1st table thru/or the 3rd table below.

[0028]

[A table 1]

		. ' . '				
	第1	表 (m = 0 の場合				重量平均
	合物 lo	R ₁	R ₂	A		重量平均 分子量(Mw)
_	1	Н	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	OH	OH	60,000
_	2	Н	-CH (CH ₃) ₂	OCH2	OCH₃	80,000
_	3	H	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	OCH ₃	0CH₃	60,000
_	4	Н	-CH ₂ CH (CH ₃) ₂	OC ₂ H ₅	OC₂H _δ	35, 000
_	5	H	-CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	OH	OH	50,000
\vdash	6	H	-CH (CH ₃) CH ₂ CH ₂ CH ₃	OC ₂ H ₅	OC₂H₅	70,000
-	7	Н	-CH (CH₂CH₃) ₂	OH	OH	40, 000
-	8	CH ₂	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	OH	OH	47,000
⊦	9	CH ₃	-CH (CH ₃) ₂	OH	OH	88,000
-	10	CH ₃	-CH₂CH₂CH₂CH₃	ОН	OH	60,000
	11	CH ₃	-CH ₂ CH (CH ₃) ₂	ОН	OH	93,000
-	12	CH ₃	-CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	OH	OH	49,000
\vdash	13	CH ₃	-CH (CH ₃) CH ₂ CH ₂ CH ₃	OCH ₃	OCH ₃	30,000
\vdash	14	CH ₃	-CH (CH ₃) CH ₂ CH ₂ CH ₃	OH	OH	30,000
+	15	CH ₃	-CH2CH2CH2CH2CH3	ОН	ОН	44,000
-	16	CH ₃	—(H)	OCH ₃	0CH₃	20, 000
-	17	CH ₃	—(H)	OH	ОН	30,000
-	18	CHa	-CH (CH ₂ CH ₃) ₂	OH	ОН	70,000
-	19	C ₂ H ₅	-CH ₁ CH ₂ CH ₃	OH	ОН	110, 000
-	20	C ₂ H ₅	-CH (CH ₃) ₂	OH	OH	76,000
-	21	C ₂ H ₅	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	OH	OH	50,000
- }	22	C ₂ H ₆	-CH (CH ₂) CH ₂ CH ₃	OH	OH	33,000
-	23	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH (CH ₃) ₂	OH	ОН	80,000
1	24	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH2CH2CH2CH3	OH	OH	66,000
-	25	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	OCH ₃	0CH₃	45, 000
- }	26	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH (CH ₃) CH ₂ CH ₂ CH ₃	OH	OH	50,000
-	27	PhCH ₂ -	-CH (CH ₃) ₂	OH	ОН	25,000
-	28	-C (CH ₃) ₃	-CH (CH ₃) ₂	OCH ₃	OCH₃	30,000
	29	PhCH ₂ CH ₂ -	-CH (CH ₃) ₂	0Ph	0Ph	20,000
	30	CH ₃	-C ₂ H ₄	OH	ОН	96,000
	31 CH ₃		-CH=CH ₂	ОН	OH	60,000
	32 CH ₃		-CH ₂ CH=CH ₂	OH	OH	55,000
	33	CH ₃	-CH ₂ C (CH ₃) =CH ₂	OH	OH	78,000
	34	C ₂ H ₅	-C ₂ H ₅	ОН	OH	88, 000

[0029] [A table 2]

			- (+ 0	の場合)					
k	发 比合物 No	2表 R ₁	<u>ξ</u> (m ≠ 0	R ₃	R ₄	n	A	A'	重量平均 分子量 (Mw)
ŀ	35	CHa	C ₂ H ₅	CH ₂	СН₃	0.5	OH		200, 000
ŀ	36	CHa	C ₂ H ₆	CH ₂	Ph	0.1	OH	OH	150, 000
ŀ	37	CH₃	C ₂ H ₅	Ph	Ph	0.5	OH	OH	70, 000
ŀ	38	CH ₃	C ₂ H ₅	C₂H₅	CH ₃	0.5	OH	OH	40,000
ŀ	39	CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₃	-PhOMe (m)	0.5	OH	OH	80, 000
1		CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH2CH2CH2CH3	0.5	OH	OH	79, 000
ŀ	40	CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃		−CH₂Ph	0.5	OH	OH	90,000
1	41	CH ₃		CH ₂	-CH₁CH₂Ph	0.5	OH	OH	110, 000
		CH ₃		-0CH ₃	-0CH ₂	0.5	OH	OH	130, 000
1	43	CH ₃		CH ₃	-PhCH ₂ CH ₂ CH ₃ (p)	0.5	OH	OH	97, 000
	44	CH ₃			-PhCH (CH ₃) ₂ (p)	0.5	OH	OH	50,000
	45	_		CH ₂	-PhCH₂CH₂CH₂CH₃(p)	0.5	OH	OH	100, 000
	46	CH ₂		CH ₃	-PhCH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃ (p)	0.7	OH	OH	150, 000
	47	CH		CH ₃	-PhCH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃ (p)	0.9	OH	OH	100, 000
	48	CH		CH ₃	-PhCH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃ (p)	0.3	OH	OH	90, 000
	49	_		CH ₃	-PhCH ₂ CH ₂ CH ₃ (p)	0.3	OH	OH	90,000
	50	CH		CH ₃	-PhCH (CH ₃) CH ₂ CH ₂ CH ₃ (p)	0.5	OH	OH	80,000
	51	CH	•	CH ₃	-PhCH (CH ₃) ₂ (p)	0.5	OH	OH	70,000
	52	CH	-	CH ₂	-PhCH ₂ CH ₂ CH ₃ (p)	0.5	OCH.	OH	100,000
	53	CH	3 U2FI5	0113	1				

[0030]

[A table 3]

[A tab	3表									番号亚切
化合物 No		R ₂	モル比	R ₃	R,	モル比	n	A	A'	重量平均 分子量 (Mw)
-	-CH ₃	-C₂H₅	50	-			1	ОН	ОН	100, 000
54	-CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	50	-	-					
	-CH ₃	-C ₂ H ₅	60	-			1	OH	OH	80, 000
55	-CH ₂	-CH2CH2CH2CH3	40	-					L	
	-CH ₃	−C₂H₅	70	-CH ₃	-Ph	100	0.5	ОН	OH	150,000
56	-CH ₃	-CH (CH ₃) 2	30	OII3					<u> </u>	
	-CH ₂	-C ₂ H ₅	80	-CH2	-Ph	90	0.8	ОН	OH	170,000
57	-CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	20	-CH₃	-CH ₂ Ph	10	0.0			
-			100	-CH ₃	-Ph	50	0.7	он	ОН	190,000
58	-CH ₃	-C ₂ H ₅	100	-C ₂ H ₅	-Ph	50	0.1	UII.		100,000

[0031] (Example of manufacture) The manufacturing method of the above-mentioned polysilane can use a well-known manufacturing method (URUTSU law or electrode reduction).

[0032] Although the manufacture method by the URUTSU method is quoted by JP,61–170749,A, it can be acquired by adding the toluene which is a solvent and performing the dechlorination condensation reaction by sodium in 95–120 degrees C to the various dichlorosilane which is starting material. Moreover, as a general example of the manufacture method by electrode reduction, it can obtain by the method of a publication to journal OBUKEMIKARUSOSAETI chemical communication (J. Chem.Soc.Chem.Commun., 1160 (1990)). That is, it can manufacture by adding the tetrahydrofuran which is a solvent and returning with Mg electrode by using clithium perchlorate as a supporting electrolyte to the various dichlorosilane which is starting material.

[0033] Although the polysilane sis invention manufactured by the above entioned manufacture method is based also on manufacture conditions, what has the molecular weight of 6,000 thru/or 2,000,000 with weight average molecular weight (Mw) can be obtained.

[0034] Fundamentally, the electrophotography photo conductor of this invention consists of a base material and a sensitization layer containing the above-mentioned polysilane compound prepared on this base material. a sensitization layer osnists of two or more layers which carried out functional separation even if a sensitization layer is the object which consisted of monolayers or, in this invention, it is desirable that the sensitization layer consists of two or more layers.

[0036] The example of the electrophotography photo conductor of this invention whose sensitization layer is a monolayer is typically shown in drawing 1. In drawing 1, 101 is a base material and 102 is a sensitization layer monolayer is typically shown in drawing 1 and this case, the sensitization layer 102 is a sensitization layer containing an above-mentioned polysilane compound (charge transportation material), i.e., the material layer containing an above-mentioned polysilane compound (charge generating material) which has the capacity to convey a charge, and the material (charge generating material) which has the capacity to generate a charge. The electrophotography photo conductor of drawing 1 may have the surface-protection layer (not shown) which may have the undercoating layer (not shown) which has a barrier function and an adhesion function between a base material and this sensitization layer if needed, and protects this layer on this

[0037] In the sensitization layer in drawing 1, it is desirable that the weight ratios (charge generating material: charge transportation material) of charge generating material and charge transportation material (above-charge transportation material) of charge generating material and charge transportation material (above-short transportation material) are 1:100 thru/or 1:1, it is especially desirable that it is 1:20 thru/or 1.3, and it is desirable to contain in the condition that both material exists uniformly in a layer. Moreover, as for thickness, it is desirable that they are 4 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 7 thru/or 30 it is desirable that they are 4 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 30 it is desirable that they are 4 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 30 it is desirable that they are 9 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 30 it is desirable that they are 9 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 40 micrometers, and it is especially desirable that they are 9 thru/or 40 micrometers, and 10 thru/or 40 micrometers,

[0038] As the above-mentioned charge generating material, well-known organic charge generating material or well-known inorganic charge generating material can be used alternatively. As these organic charge generating material, an azo pigment, a phthalocyanine pigment, an anthanthrone pigment, a quinone pigment, a pyrazolone pigment, an indigo pigment, a quinacridone pigment, a pyrylium color, etc. are mentioned, for example. Moreover, as inorganic charge generating material, a selenium and selenium-tellurium, a selenium-arsenic, etc. are

mentioned, for example. [0039] Drawing I can be formed as follows, for example. That is, coating liquid is prepared by dissolving the [0039] Drawing I can be formed as follows, for example. That is, coating liquid is prepared by dissolving the polysilane compound of the specified quantity in the suspension which distributed the specified quantity of polysilane compound of the specified quantity in the suitable solvent, and was obtained first. The obtained coating above-mentioned charge generating material in the suitable solvent, and was obtained first. The obtained cliquid is coated so that the thickness after desiccation may become the range of above-mentioned iquefied predetermined thickness with a proper coating means on the surface of a base material, and the formed liquefied predetermined thickness with a proper coating means on the surface of a base material, and the formed liquefied coat is dried and solidified with a well-known means. Under the present circumstances, as said solvents such as used, a tetrahydrofuran besides halogen system solvents, such as aromatic series system solvents, such as a benzene, toluene, and a xylene, dichloromethane, dichloroethane, and chloroform, and these, dioxane, etc. can be mentioned.

[0040] Moreover, as said coating means, the wire bar method, dip coating, a doctor blade method, a spray method, the rolling method, the bead method, a spin coating method, etc. can be mentioned. [0041] When preparing an above-mentioned undercoating layer in the electrophotography photo conductor of drawing 1, as for the thickness, it is desirable that they are 0.1 thru/or 5 micrometers, and it is desirable to make it 0.1 thru/or 3 micrometers especially.

[0042] This undercoating layer consists of proper materials chosen from the group which consists of casein, polyvinyl alcohol, a nitrocellulose, polyamides (nylon 6, Nylon 66, Nylon 610, copolyamide, alkoxy methylation pylon, etc.), polyurethane, and an aluminum oxide. This undercoating layer is formed by dissolving it in a suitable solvent, when the charge of undercoating layer material to be used is meltable to a solvent, and coating the surface of a base material 101 with the coating liquid which distributed it in the binder resin solution and was obtained when this material was insoluble to a solvent by the same technique as the case of an abovementioned sensitization layer, and drying and solidifying the formed liquefied coat.

[0043] Moreover, when preparing an above-mentioned surface-protection layer in the electrophotography photo conductor of drawing 1, 0.1 thru/or the range of the desirable thickness are 5 micrometers. This surface-protection layer consists of resin, such as Polycarbonate A, Polycarbonate Z, polyarylate, polyester, and polymethyl acrylate. In addition, this surface-protection layer can be made to contain additives, such as a resistance modifier and a deterioration inhibitor.

[0044] This surface-protection are dissolves said resin in a suitable solve coats the surface of the sensitization layer which is the same technique as the case of an above-mentioned sensitization layer, and has been formed previously with the obtained coating liquid, and is formed by drying and solidifying the formed liquidid coat.

[0045] What is necessary is just to distribute an additive to homogeneity in the coating liquid for the abovementioned surface-protection layers, when making a surface-protection layer contain an above-mentioned resistance modifier, an above-mentioned deterioration inhibitor, etc.

[0046] **** which has the sensitization layer which consisted of two or more layers in which the electrophotography photo conductor of this invention carried out functional separation is shown in drawing 2 and electrophotography photo conductor of drawing 2 has the charge generating layer 202 drawing 3. That is, the electrophotography photo conductor of drawing 2 has the charge transportation layer 203 which contains charge generating material on a base material 201, and the charge transportation layer 203 containing an abover-mentioned polysilane compound in this sequence from said base material 201 side. Moreover, the electrophotography photo conductor of this invention of the gestalt shown in drawing 3 has the charge transportation layer 302 which contains an above-mentioned polysilane compound on a base material 301, and the charge generating layer 303 containing charge generating material in this sequence from said base material 301 side.

[0047] Drawing 2 and the electrophotography photo conductor of drawing 3 can all have an undercoating layer (not shown) or/and a surface-protection layer (not shown) like the case of the electrophotography photo conductor of drawing 1 if needed.

[0048] That is, in the case of the electrophotography photo conductor of drawing 2, about an undercoating layer, it is prepared between a base material 201 and the charge generating layer 202, and, in the case of the electrophotography photo conductor of drawing 3, is prepared between a base material 301 and the charge electrophotography photo conductor of drawing 3, is prepared between a base material 301 and the charge

[0049] Moreover, in the case of the electrophotography photo conductor of drawing 2, about a surface—[1049] Moreover, in the case of the protection layer, it is prepared on the charge transportation layer 203, and, in the case of the protection layer, by the charge transportation layer 203, and, in the case of the electrophotography photo conductor of drawing 3, is prepared on the charge generating layer 303. [1050] As for the thickness of the charge generating layer 202 of drawing 2, it is desirable that they are 0.01 [1050] As for the thickness of thru/or 5 micrometers, it is especially desirable that they are 4 thru/or 50 micrometers, and it is especially the charge transportation layer 203, it is desirable that they are 4 thru/or 50 micrometers, and it is especially the desirable that they are 7 thru/or 30 micrometers.

[0051] Moreover, as for the thickness of the charge transportation layer 302 of drawing 3, it is desirable that they are 4 thru/or 50 micrometers, it is especially desirable that they are 7 thru/or 30 micrometers, as for the thickness of the charge generating layer 303, it is desirable that they are 1 thru/or 15 micrometers, and it is especially desirable that they are 3 thru/or 10 micrometers.

[0052] moreover, the case where an undercoating layer is prepared in the electrophotography photo conductor shown in drawing 2 or drawing 3 — the thickness — desirable — 0.1 — or 5 micrometers is 0.1 thru/or 3 micrometers more preferably. When preparing a surface—protection layer similarly, the thickness is 0.1 thru/or 5 micrometers preferably.

[0053] The organic charge generating material well-known as charge generating material or the well-known inorganic charge generating material which the charge generating layers 202 or 303 contain can be used. As an example of such organic charge generating material, an azo pigment, a phthalocyanine pigment, an anthanthrone pigment, a pyran TRON pigment, an indigo pigment, a quinone pigment, a pyran TRON pigment, an indigo pigment, a quinoridone pigment, a pyrylium pigment, etc. can be mentioned. Similarly, a selenium and selenium-tellurium, a selenium-arsenic, etc. can be mentioned as an example of inorganic charge generating material.

[0054] The charge generating layers 202 or 303 prepare the coating liquid containing the method of vapordepositing said charge generating material with a well-known means, or said charge generating material, and this
coating liquid is applied and they can be formed by the method of drying and solidifying. The latter method is
more desirable in these 2 person's method. That is, according to the latter method, the distributed condition of
the charge generating material in the inside of the charge generating layer formed is easily controllable. The
coating liquid which used the suitable dispersion-medium object, specifically introduced said charge generating
coating liquid which used the suitable dispersion-medium object, specifically introduced said charge generating
material into the suitable solvent together with this, and this charge generating material distributed to
homogeneity is prepared, this is applied, a liquefied coat is formed, and a charge generating layer is formed by
drying and solidifying this liquefied coat.

[0055] As a desirable example of said dispersion-medium object, the so-called binder resin, such as insulating resin and organic photoconductivity polymer, is mentioned. As an example of such binder resin, a polyvinyl

butyral, polyvinyl benzal, polyary a polycarbonate, polyester, phenoxy recording cellulose system resin, acrylic resin, polyurethane, etc. can be mentioned. Moreover, the above-mentioned polysilane compound used by this invention can also be used as said dispersion-medium object as occasion demands in addition to these. Even if it is in the case of which, the amount of the dispersion-medium object to be used is the content (weight rate) in the inside of the charge generating layer (202 or 203) finally formed, and is 40 or less % of the weight more preferably 80 or less % of the weight.

[0056] Moreover, which thing may be used as long as it is the solvent which is made to be distributed in the binder resin in which above—mentioned binder resin was dissolved and above—mentioned charge generating material was dissolved as said solvent by homogeneity. As an example of such a solvent, aliphatic series halogenated hydrocarbon, such as alcohols:chloroform, such as aromatic series:methanols, such as seter:toluene, such as amides:methyl acetate, ethyl acetate, etc., such as an ethercyclohexanone, methyl ethyl ketones, etc., such as a tetrahydrofuran and 1,4-dioxane, a xylene, and a chlorobenzene, ethanol, and 2-propanol, a methylene chloride, dichloro ethylene, a carbon tetrachloride, and trichloroethylene, is mentioned. [, such as ketones:N.N-dimethylformamide,]

[0057] As a method of applying above-mentioned coating liquid and forming a liquefied coat, the well-known proper coating method is employable. As such a coating method, a wire bar coating method, dip coating, a doctor blade method, a spray method, the rolling method, the bead method, a spin coating method, etc. are mentioned. [0058] Moreover, in drying and solidifying the formed liquefied coat, the methods of drying / solidifying do not do damage to the charge generating layer (202 or 303) formed, such as a well-known air-dried method, are employable.

[0059] The charge transportation layers 203 or 302 containing an above-mentioned polysilane compound can be formed by the same technique as the case of formation of the above-mentioned charge generating layer (202 or 303). That is, to a solvent, preferably, 40% of the weight, it dissolves in 10 thru/or 30% of the weight of an amount solvent more preferably, and coating liquid is prepared, this is applied, a liquefied coat is formed, and this charge transportation layer can form the above-mentioned polysilane compound 5 thru/or by drying and

solidifying this liquefied coat. [0060] As said solvent, halogen system solvents, such as aromatic series system solvents, such as benzene, [0060] As said solvent, halogen system solvents, such as a remaining a tetrahydrofuran, dioxane, etc. are toluene, and a xylene, dichloromethane, dichloromethane, and chloroform, a tetrahydrofuran, dioxane, etc. are mentioned. Spreading of said coating liquid, and desiccation and solidification of said liquefied coat can be mentioned. Spreading of said coating liquid, and desiccation and solidification of said liquefied coat can be

similarly performed in formation of a charge generating layer (202 or 303). [0061] When preparing an undercoating layer or/and a surface-protection layer in above-mentioned drawing 2 or the electrophotography photo conductor of drawing 3, each of those layers can be formed by the same technique as the case of the electrophotography photo conductor of drawing 1.

[0062] As long as the base material (101,201,301) of the electrophotography photo conductor of this invention has conductivity, which thing is sufficient as it. About a configuration, they can be configurations of arbitration, such as cylindrical, the shape of a belt, and tabular, first. Next, the field in which you may be the member whose whole is conductivity, or the base is an insulating member, and a sensitization layer is prepared about a component may be the member by which electric conduction processing was carried out. As an example in the case of the former, alloys, such as metal members, such as aluminum, copper, and zinc, an aluminium alloy, and stainless steel, can be mentioned. About the case of the latter, the member which covered conductive particles, such as titanium oxide, tin oxide, carbon black, and silver, using suitable binder resin on the surface of the such as titanium oxide, tin oxide, carbon black, and silver, using suitable binder resin on the surface of the member which formed the coat of an above-mentioned metal in the surface of plastics base members, such as polypropylene, a polyvinyl chloride, polyethylene terephthalate, and acrylic resin, with the well-polyethylene, polypropylene, a polyvinyl chloride, polyethylene terephthalate, and acrylic resin, with the well-known vacuum deposition method, and said plastics base member, the member into which said conductive particle was made to sink at impregnating ability base members, such as paper and plastics, can be mentioned. The member which covered the above-mentioned conductive particle on the surface of a suitable metal base member besides these members using suitable binder resin can also be used as the above-mentioned conductive base material.

[0063] In addition, even if it is in any of the electrophotography photo conductor shown in drawing 1 thru/or drawing 3 mentioned above, when forming the following configuration layer on the configuration layer formed previously, it is desirable to use it, choosing a solvent which does not dissolve the configuration layer currently formed previously.

[0064] Moreover, well-known charge transportation material may be made to live together in this invention in the charge transportation layers 203 or 302 containing an above-mentioned polysilane compound. That is, the charge transportation compound which is well-known charge transportation material, a hydrazone compound, a polyvinyl-pyrazoline compound which is well-known charge transportation material, a

carbazole compound, a styryl cound, a thoria reel amine compound, etc. on be mixed with a polysilane compound at a rate of arbitration, and a charge transportation layer can also be made to form.

[0065] The outline configuration of the electrophotography equipment which has the process cartridge which has

the electrophotography photo conductor of this invention in drawing 4 is shown.

[0066] In drawing, 1 is the electrophotography photo conductor of drum-like this invention, and a rotation drive is carried out with a predetermined peripheral velocity in the direction of an arrow head a center [a shaft 2]. In the carried out with a predetermined peripheral velocity in the direction of an arrow head a center [a shaft 2]. In

is carried out with a production of the configuration of positive or negative a rotation process, a photo conductor 1 receives homogeneity electrification means 3, and, subsequently predetermined potential in the peripheral surface with the primary electrification means 3, and, subsequently predetermined potential in the peripheral surface of such as slit exposure and laser receives the image exposure light 4 from image exposure means (un-illustrating), such as slit exposure and laser beam scan exposure. In this way, sequential formation of the electrostatic latent image is carried out at the peripheral surface of a photo conductor 1.

[0067] Subsequently toner development of the formed electrostatic latent image is carried out by the [0067] Subsequently toner development of the development image is carried out by the development means 5, and the sequential imprint of the development development image is carried out by the imprint means 6 at the imprint material 7 which was synchronous-picking-taken out with rotation of a photo conductor 1 between the photo conductor 1 and the imprint means 6 from the non-illustrated feed section, and was fed to it from it.

[0068] The carrier beam imprint material 7 is printed out out of equipment as a duplication (copy) by separating an image imprint from a photo conductor side, being introduced to the image fixing means 8, and receiving image

[0069] The surface of the photo conductor 1 after an image imprint is used for repeat image formation, after a clarification side is formed in response to removal of the imprint remaining toner by the cleaning means 9 and electric discharge processing is further carried out by the pre-exposure light 10 from a pre-exposure means (un-illustrating). In addition, when the primary electrification means 3 is a contact electrification means using an electrification roller etc., a pre-exposure is not necessarily required.

[0070] In this invention, among the components of the above-mentioned electrophotography photo conductor 1, [0070] In this invention, among the components of the above-mentioned electrification means 3, the development means 5, and cleaning means 9 grade, it may combine with one, and may constitute by using two or more things as a process cartridge, and this process cartridge may be constituted removable to main parts of electrophotography equipment, such as a copying machine and a laser constituted removable to main parts of electrophotography equipment, such as a copying machine and a laser beam printer. For example, in support of at least one of the primary electrification means 3, the development beam printer. For example, in support of at least one of the primary electrification means 3, the development means 5, and the cleaning means 9, it can cartridge—ize to one with a photo conductor 1, and can consider as the removable process cartridge 11 at the main part of equipment using the guidance means of the rail 12 grade of the main part of equipment.

[0071] Moreover, the image exposure light 4 is a light irradiated by the scan of a laser beam which reads and signal—izes a manuscript by the reflected light from a manuscript, the transmitted light, or the sensor, and is performed according to this signal, the drive of an LED array, the drive of a liquid crystal shutter array, etc., when electrophotography equipment is a copying machine and a printer.

[0072] That it is applicable to various kinds of electrophotography copying machines can apply the electrophotography photo conductor of this invention explained above from the first also as a laser beam printer, a CRT printer, an LED printer, a liquid crystal printer, laser platemaking, and output of facsimile.

[0073] Although an example is given to below and being further explained to it, this invention is not limited at all by these examples.

[0074] The electrophotography photo conductor of the type shown in example 1 drawing 2 was produced. [0075] The aluminum substrate of 50-micrometer thickness was used in 10cmx10cm size as a base material 201

[0076] First, the charge generating layer 202 was formed as follows on this aluminum substrate surface. That is, in the methyl ethyl ketone of 90 weight sections, the ball mill was used, the polyvinyl butyral of the oxy-titanium FUTASHIRO cyanine of 10 weight sections and 5 weight sections was distributed, the coating liquid for charge generating layer 202 was prepared, the obtained coating liquid was applied to said aluminum substrate surface with the amount wire bar with which the thickness after desiccation is set to 0.3 micrometers, the liquefied coat was formed, it dried and the charge generating layer 202 of 0.3-micrometer thickness was formed. [0077] Subsequently, the polysilane compound 25 weight section of compound No.8 was dissolved in the toluene of 75 weight sections, and the coating liquid for charge transportation layer 203 was prepared. It applied with the amount wire bar used as 20 micrometers, and the liquefied coat was formed, and the thickness after desiccation dried on the surface of the charge generating layer 202 which formed the obtained coating liquid previously, and formed the charge transportation layer 203 of 20-micrometer thickness in it.

photography photo conductor [0078] It evaluated from various ds of viewpoints about the obtained elec-

[0079] First, the condition of the paint film of the obtained electrophotography photo conductor was observed by

[0080] next, this electrophotography photo conductor -- the product made from Kawaguchi Electrical machinery -- after carrying out corona electrical charging by -5kV by the static method using electrostatography paper testing-device ModelSP-428 and holding for 1 second in a dark place, it exposed with the illuminance of 2.5 luxs, photosensitivity was investigated, after that strong exposure (illuminance: 20 lux and second) was carried out,

[0081] About the electrification property, light exposure (E1/2) required to decrease the potential 1 second after corona electrical charging (V1) to one half was measured.

[0082] Moreover, the rest potential VSL after strong exposure is measured, and it is VOSL about early rest

[0083] furthermore, this electrophotography photo conductor -- the Canon, Inc. make -- it stuck on the cylinder for photo conductors of laser beam printer LBP-450, and printed by having set it to the laser beam printer concerned, and viewing estimated the initial image. Subsequently, the print of 3,000 sheets was performed continuously and viewing estimated the image after a 3,000-sheet print.

[0084] Furthermore, they are ejection and the above-mentioned electrostatography paper testing device Model from the above-mentioned laser beam printer about the electrophotography photo conductor after the aforementioned 3,000-sheet print. It set to SP-428, the electrification property was investigated, and a changed part (deltaVSL) of rest potential (VSL) was measured.

[0085] The obtained evaluation result is shown in the 4th table. [0086] The electrophotography photo conductor was produced like the example 1 except having used the polysilane compound shown in the 4th table instead of example 2-52 polysilane compound No.8 (sample No.2-

[0087] Each obtained photo conductor was evaluated like the example 1. No 52).

[0088] An evaluation result is shown in the 4th table.

[0089] It replaces with example of comparison 1 polysilane compound No.8, and is the following polysilane compound (D-1) (a is an integer.). Mw=100,000)

[0090]

The electrophotography photo conductor was produced like the example 1 except having used it (sample No.E-

[0091] The obtained photo conductor was evaluated like the example 1.

[0092] An evaluation result is shown in the 4th table.

[0093] Formation of the example of comparison 2 charge generating layer 202 was performed like the example 1

[0094] Subsequently, the following polysilane compound (D-2) (b is an integer.) Mw=80,000) [0095]

[External Character 10]

25 weight sections are dissolved in the toluene 75 weight section, the coating liquid for charge transportation layer 203 is prepared, amount spreading is carried out, a liquefied coat is formed, and when [whose thickness after desiccation becomes 20 micrometers on the surface of the charge generating layer 202 which formed this

coating liquid previously] it dries, the surface has become Yuzu skin-like. [0096] It evaluated like the example 1 about the obtained photo conductor (sample No.E-2).

[0097] An evaluation result is shown in the 4th table.

[0098] It replaces with example of comparison 3-4 polysilane compound No.8, and is the following polysilane compound (D-3 and D-4) (c and d are an integer.). It reaches Mw=150,000 and is 100,000.

CH

[0099]

Two sorts of electrophotography photo conductors (sample No.E-3 and No.E-4) were produced like the example 1 except having used it.

[0100] The obtained photo conductor was evaluated like the example 1.

[0101] An evaluation result is shown in the 4th table.

[0102] The electrophotography photo conductor of the type shown in an example 53-56 drawing 3 was

[0103] As a base material 301, the aluminum substrate of 50-micrometer thickness was used in 10cmx10cm

[0104] First, the charge transportation layer 302 was formed on this aluminum substrate surface. That is, compound No.35 and the polysilane compound 25 weight section of 36, 46, and 52 were dissolved in the toluene of 75 weight sections, the coating liquid for charge transportation layer 302 was prepared, the obtained coating liquid was applied to said aluminum substrate surface with the amount wire bar with which the thickness after desiccation is set to 20 micrometers, the liquefied coat was formed, it dried and the charge transportation layer 302 of 20-micrometer thickness was formed.

[0105] Subsequently, in the toluene 70 weight section, use a ball mill and the KURORU aluminum phthalocyanine 5 weight section and the polycarbonate resin 25 weight section are distributed. It applied to the surface of the

ch prepared the coating liquid for charge generating layer 303 formation, and charge transportation layer 302 formed the obtained coating liquid previously with the amount wire bar with which the thickness after

desiccation is set to 3 micrometers, and the liquefied coat was formed, it dried and the charge generating layer 303 of 3-micrometer thickness was formed (sample No.53-56).

[0106] The obtained electrophotography photo conductor was evaluated like the example 1. However, polarity of primary electrification was just carried out.

[0107] An evaluation result is shown in the 4th table.

[0108] The electrophotography photo conductor (sample No.E-5-E-8) was produced like the example 53 except having used the polysilane compound (No.D-1-D-4) which replaced with example of comparison 5-8 polysilane compound No.35, and was used in the examples 1-4 of a comparison.

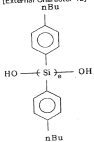
[0109] The obtained electrophotography photo conductor was evaluated like the example 53.

[0110] An evaluation result is shown in the 4th table.

[0111] It replaces with example of comparison 9 polysilane compound No.35, and is the following polysilane compound (D-5) (e is an integer.). Mw=50,000)

[0112]

[External Character 12]



The electrophotography photo conductor (sample No.E-9) was produced like the example 53 except having used

[0113] The obtained electrophotography photo conductor was evaluated like the example 53.

[0114] An evaluation result is shown in the 4th table.

[0115] The electrophotography photo conductor of the type shown in an example 57 - 65 drawing 1 was

[0116] As a base material 101, the aluminum substrate of 50-micrometer thickness was used in 10cmx10cm

[0117] The sensitization layer 102 was formed as follows. That is, in the toluene 75 weight section, the ball mill was used, the polysilane compound 20 weight section of the X type metal free phthalocyanine 5 weight section, compound No.30, 48 and 49, and 53-58 was distributed, and the coating liquid for sensitization layer 102 was prepared. The obtained coating liquid was applied to said aluminum substrate surface with the amount wire bar with which the thickness after desiccation is set to 18 micrometers, the liquefied coat was formed, it dried and the sensitization layer 102 of 18-micrometer thickness was formed.

[0118] The obtained electrophotography photo conductor (sample No.57-65) was evaluated like the example 1.

[0119] An evaluation result is shown in the 4th table.

[0120] It replaces with example of comparison 10 polysilane compound No.30, and is the following polysilane compound (D-6) (f is an integer.). Mw=50,000)

[0121]

[External Character 13]

The electrophotography photo conductor (sample No.E-10) was produced like the example 57 except having used it.

[0122] The obtained electrophotography photo conductor was evaluated like the example 57.

[0123] An evaluation result is shown in the 4th table.

[0124]

[A table 4]

Temple No. No.	第4	表							An MR
No. No. 1018/8002 No. 1018/8002 No. 1018/8002 No. 1	実施例		化合物	· 1	Δ _e ^e	ΔVsu	初期	耐久後画像	塗 膜 機
1 1 8 0.7 0 +5 良好良好良好良好 3 3 2 1.2 0 -5 良好良好良好良好 4 4 3 1.3 0 -5 良好良好良好良好 5 5 4 1.1 0 -5 良好良好良好良好 8 6 5 1.2 0 -7 良好良好良好良好 8 7 7 6 1.1 0 +5 良好良好良好良好 9 9 9 9 0.8 0 -6 良好良好良好良好 10 10 10 0.7 0 -4 良好良好良好良好 11 11 11 0.8 0 -5 度好良好良好良好 12 12 12 12 0.7 0 -4 良好良好良好良好 13 13 13 0.9 0 -6 良好良好良好良好 14 14 14 14 0.9 0 +7 良好良好良好良好 16 16 16 1.2 0 -5 良好良好良好良好 17 17 17 1.1 0 -6 良好良好良好良好 18 18 18 0.8 0 +7 良好良好良好良好 19 19 19 0.7 0 -4 良好良好良好良好 11 11 11 1.1 0 -6 良好良好良好良好 12 12 12 12 0.7 0 -5 良好良好良好良好 14 14 15 15 15 0.9 0 -5 良好良好良好良好 16 16 16 1.2 0 -5 良好良好良好良好 17 17 17 1.1 0 -6 良好良好良好良好 18 18 18 0.8 0 +7 良好良好良好良好 19 19 19 0.7 0 -4 良好良好良好 19 19 19 0.7 0 -4 良好良好良好 10 10 0.7 0 -4 良好良好良好 11 18 18 18 0.8 0 +7 良好良好良好 12 2 2 2 2 2 0.8 0 -5 良好良好良好		No.				-5	自好	良好	良好
2 2 1 1.0 0 -5 良好良好良好良好 4 4 3 1.3 0 -5 良好良好良好良好 5 6 5 4 1.1 0 -5 良好良好良好良好 6 6 5 1.2 0 -7 良好良好良好良好 7 7 6 1.1 0 +5 良好良好良好良好 8 8 7 1.2 0 -7 良好良好良好良好 9 9 9 9 0.8 0 -6 良好良好良好良好 11 11 11 10.8 0 -5 度好良好良好良好 12 12 12 0.7 0 -4 良好良好良好良好 13 13 13 0.9 0 -6 良好良好良好良好 14 14 14 0.9 0 +7 良好良好良好良好 15 15 15 0.9 0 -5 良好良好良好良好 16 16 16 1.2 0 -5 良好良好良好良好 17 17 17 1.1 0 -6 良好良好良好良好 18 18 18 0.8 0 +7 良好良好良好良好 19 19 19 0.7 0 -4 良好良好良好良好 10 10 0.0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0									
3 3 2 1.2 0 -5 良好 自力 10 1 1 1 1 1 1 1 1									良好
4 4 3 1.3 0 -5 良好良好良好良好 5 5 4 1.1 0 -5 良好良好良好良好 7 7 6 1.1 0 -5 良好良好良好良好 8 8 7 1.2 0 -7 良好良好良好良好 9 9 9 0.8 0 -6 良好良好良好良好 10 10 10 0.7 0 -4 良好良好良好良好 11 11 11 0.8 0 -5 良好良好良好良好 13 13 13 0.9 0 -6 良好良好良好良好 14 14 14 0.9 0 +7 良好良好良好良好 15 15 15 0.9 0 -5 良好良好良好良好 16 16 16 1.2 0 -5 良好良好良好良好 17 17 17 1.1 0 -6 良好良好良好良好 18 18 18 0.8 0 +7 良好良好良好 19 19 19 0.7 0 -4 良好良好良好 18 18 18 0.8 0 +7 良好良好良好 19 19 19 0.7 0 -4 良好良好良好 10 10 10 0.7 0 -5 良好良好良好 12 0.7 0 -5 良好良好良好 13 13 13 0.9 0 -5 良好良好良好 14 14 14 14 0.9 0 +7 良好良好良好良好 15 15 15 0.9 0 -5 良好良好良好良好 16 18 16 1.2 0 -5 良好良好良好 17 17 17 1.1 0 -6 良好良好良好良好 18 18 18 0.8 0 +7 良好良好良好良好 19 19 19 0.7 0 -4 良好良好良好良好 19 19 19 0.7 0 -4 良好良好良好良好 20 20 20 0.7 0 -6 良好良好良好 21 21 21 0.8 0 -5 良好良好良好良好 22 22 22 22 0.8 0 -5 良好良好良好良好 23 23 23 0.9 0 -5 良好良好良好良好 24 24 24 0.7 0 -5 良好良好良好良好 25 25 25 25 0.7 0 -5 良好良好良好良好	3								
5 4 1 0 -7 良好 自分 10 4 4 4 0 6 10 6 1 1	4								
8 6 5 1.2 0 +5 良好 自分 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td>									
7									
8	7								
9 9 9 0 0.7 0 -4 良好 良好 良好 良好 12 12 12 12 0.7 0 -4 良好 良好 良好 良好 良好 良好 13 13 13 0.9 0 -6 良好 良好 良好 良好 良好 14 14 14 14 0.9 0 -7 0 47 良好 良好 良好 良好 15 15 15 0.9 0 -5 良好 良好 良好 良好 16 16 16 1.2 0 -5 良好 良好 良好 良好 17 17 1.1 0 -6 良好 良好 良好 良好 18 18 18 0.8 0 +7 良好 良好 良好 良好 18 18 18 0.8 0 +7 良好 良好 良好 良好 19 19 19 19 0.7 0 -4 良好 良好 良好 良好 19 19 19 0.7 0 -6 良好 良好 良好 良好 良好 12 12 12 0.8 0 -5 良好 良好 良好 良好 良好 22 22 22 22 0.8 0 -5 良好 良好 良好 良好 良好 21 21 21 0.8 0 -5 良好 良好 良好 良好 22 22 22 0.8 0 -5 良好 良好 良好 良好 22 22 22 0.8 0 -5 良好 良好 良好 良好 22 22 22 0.8 0 -5 良好 良好 良好 良好 23 23 23 23 0.9 0 -5 良好 良好 良好 良好 25 25 25 25 25 0.7 0 -5 良好 良好 良好 良好 26 28 0.8 0 -5 良好 良好 良好 良好 27 27 0.9 0 -6 良好 良好 良好 良好 28 28 1.0 -3 -4 良好 良好 良好 良好 29 29 29 1.1 -2 -5 良好 良好 良好 良好 29 29 29 1.1 -2 -5 良好 良好 良好 良好 13 31 31 31 31 31 31 0.9 0 -5 良好 良好 良好 良好 13 32 32 32 0.9 0 -5 良好 良好 良好 良好 13 31 31 31 31 0.9 0 -5 良好 良好 良好 良好	8								
10	9	9							
11	10	10							
12	11	11							
13 13 13 0.9 0 17 良好 息好 息好 息分 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	12	12			<u> </u>				
14 14 14 14 15 15 15 0.9 0 -5 良好 息好 息分	13	13	13						
15	14	14	14						
16 16 16 1.2 0 -6 良好	15	15	15						
17	16	16	16						
18 18 18 18 0.7 0 -4 良好 良好 良好 20 20 20 0.7 0 -6 良好 良好 良好 良好 21 21 21 0.8 0 -5 良好 良好 良好 良好 22 22 22 0.8 0 -5 良好 良好 良好 良好 23 23 23 0.9 0 -5 良好 良好 良好 良好 24 24 24 0.7 0 -5 良好 良好 良好 良好 25 25 25 25 0.7 0 -2 良好 良好 良好 良好 26 26 26 28 0.8 0 +4 自好 良好 良好 27 27 77 0.9 0 -6 良好 良好 良好 28 28 28 1.0 -3 -4 良好 良好 良好 29 29 29 1.1 -2 -5 良好 良好 良好 30 30 30 0 8 0 -5 良好 良好	17	17	17						
19 19 19 0.7 0 -6 良好 良好 良好 良好 20 20 20 20 0.7 0 -6 良好 <	18	18	18						
20 20 20 0.7 0 0 0 0 0 0 0 0 0	19	19	19	0.7	0				
21 21 21 0.6 0 0 0 0 0 0 0 0 0	20	20	20	0. 7					
22 22 22 22 0.6 0 0 0 0 0 0 0 0 0	21	21	21	0. 8	0				
23 23 23 0.9 0 -5 良好 良好 良好 良好 良好 良好 良好 良	22	22	22	0.8	0				
24 24 24 0.7 0 -2 良好 良好 良好 良好 良好 良好 良好 良		23	23	0. 9	0				
25 25 25 0.7 0 -2 良好 良好 良好 良好 良好 良好 良好 良	24	24	24	0.7	0				
28 26 28 0.8 0 4 良好 良好 良好 良好 良好 27 0.9 0 -6 良好 良好 良好 良好 良好 良好 良好 良	_	25	25	0.7	0	-2			
27 27 27 0.9 0 -6 良好 良好 良好 良好 28 28 28 1.0 -3 -4 良好 良好 良好 良好 良好 29 29 29 1.1 -2 -5 良好 良好 良好 良好 30 30 0.8 0 -5 良好 良好 良好 31 31 31 0.9 0 -6 良好 良好 良好 良好 32 32 32 0.9 0 +5 良好 良好 良好 良好		26	26	0.8	0	+4			
28 28 28 1.0 -3 -4 良好 良好 良好 良好 29 29 29 1.1 -2 -5 良好 良好 良好 30 30 30 0.8 0 -5 良好 良好 良好 31 31 31 0.9 0 -5 良好 良好 良好 32 32 32 0.9 0 +5 良好 良好 良好			27	0. 9	0	-6	良好		
29 29 29 1.1 -2 -5 良好良好良好良好。 30 30 30 0.8 0 -5 良好良好良好良好。 31 31 31 0.9 0 -5 良好良好良好良好。 32 32 32 0.9 0 +5 良好良好良好良好。			28	1.0	-3	-4			
30 30 30 0.8 0 -5 良好 良好 良好 良好 良好 良好 良好 良			29	1. 1	-2	-5			
31 31 31 0.9 0 -5 良好 良好 良好 32 32 32 0.9 0 +5 良好 良好 良好 6 好 良好		_		0.8	0	-5			
32 32 32 0.9 0 +5 良好 良好 良好				0. 9	0	-5	良好	良好	
32 35 9 9 9 6 自好 良好				_	0	+5	良好	良好	
	33	33	33		-3	-6	良好	良好	良好

[0125] [A table 5]

実施例	表(つつ							
	感光体 試 料	わシラン 化合物	E 1/2 lux/sec	V°sı.	ΔVs.	初期画像	耐久後画像	塗 機 機
	No.	No.	0. 8	0	-5	良好	良好	良好
34	34	34	0.8	0	-7	良好	良好	良好
35	35	35	0.7	0	-6	良好	良好	良好
36	36	36		0	-4	良好	良好	良好
37	37	37	0.8	0	-5	良好	良好	良好
38	38	38	0.8	0	-4	良好	良好	良好
39	39	39	0. 9		-5	良好	良好	良好
40	40	40	0.7	0	+5	良好	良好	良好
41	41	41	0.7	0		良好	良好	良好
42	42	42	0.8	0	+4	良好	良好	良好
43	43	43	0. 9	0	+5		良好	良好
44	44	44	0.8	0	+4	良好	良好	良好
45	45	45	0.8	0	-5	良好	良好	良好
46	46	46	0.8	0	+3	良好	良好	良好
47	47	47	0.7	0	-4	良好		良好
48	48	48	0.7	0	-5	良好	良好	良好
49	49	49	0.7	0	+4	良好	良好	
50	50	50	0.7	0	-4	良好	良好	良好良好
51	51	51	0.8	0	-3	良好	良好	
52	52	52	0. 9	0	-4	良好	良好	良好
53	53	35	1.1	+2	-5	良好	良好	良好
54	54	36	1. 2	0	-2	良好	良好	良好
55	55	46	1. 1	+2	+3	良好	良好	良好
56	56	52	1. 2	+2	-5	良好	良好	良好
57	57	30	1.5	0	-2	良好	良好	良好
58	58	48	1.5	0	-2	良好	良好	良好
59	59	49	1.5	0	-1	良好	良好	良好
60	60	53	1.4	0	-2	良好	良好	良好
61	61	54	0.8	0	-5	良好	良好	良好
62	62	55	0. 9	0	-4	良好	良好	良好
63	63	56	0.8	0	-2	良好		良好
64	64	57	1. 0	0	-5	良好		
65	65	58	0.8	0	-4	良好	良好	良好

[0126] [A table 6]

第4表(つ	つ	き)	
-------	---	----	--

第4	表(つづ	(출)			1 100 400			-				10	200	_
	感光体 試 料	ポリンラン 化合物	E 1/2	A ₆ er	Δ٧я	初画	期像		耐	大後		쐁	脱粒	
1	No.	No.	lux/sec					4		_	-	_		-1
比較例	E-1	D-1	1. 8	-35	はがれ のため定可	黑	スシ	2	t ;	3 1	層れ	ク ク	ラ発	至
比較例	E-2	D-2	1. 9	-30	+50	黒カ	ボラブ!	7	È,	ナ	剪	KÞ	₫ * .	yr.
比較例	E-3	D-3	1.7	-25	+40	ピル黒	ノホー	るチ	大黒	きボ	なチ	は発	U	き生
比較例	E-4	D-4	1. 9	-40	はがれ のため 実可	黒	ス:	"	2 0 14	3 か	層れ	クク	ラ発	単生
比較例	E-5	D-1	2. 5	+30	"	黑	ス	2	3 0 は	3 が	層れ	20	ラ発	当生
比較例	E-6	D-2	2. 0	+35	"	票	樂濃 均	度	3 C) 3 が	層れ	11 30	3層	波ち
比較例	E-7	D-3	2. 2	-28	"		ンホによ		3 (3	層失	は発	U	き生
比較多	E-8	D-4	2. 5	+35	"	黒	ス	ジ	3 (は	0 S	層れ	20	ラ発	坐
比較6	8 E-9	D-5	10.0	+50	"	画白	抜	像け	솶	カ	屋れ	支30円	持 01 z	体らき
比較 化 10	F-10	D-6	2. 1	-10	+10	良	į	好	題コト		た フ 生		Į	姸

[Effect of the Invention] As mentioned above, according to this invention, the process cartridge and electrophotography equipment which have the outstanding film organization potency, the outstanding sensitivity, and the outstanding endurance, and have the electrophotography photo conductor which can form a quality image, and this electrophotography photo conductor were able to be offered.

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DESCRIPTION OF DRAWINGS

[Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1] It is the typical cross section of the electrophotography photo conductor of this invention which has the sensitization layer of a monolayer.

[Drawing 2] It is the typical cross section of the electrophotography photo conductor of this invention which has the sensitization layer which consisted of two or more layers.

[Drawing 3] It is the typical cross section of the electrophotography photo conductor of this invention which has the sensitization layer which consisted of two or more layers.

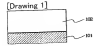
[Drawing 4] It is drawing showing the example of the outline configuration of the electrophotography equipment which has the process cartridge which has the electrophotography photo conductor of this invention.

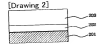
* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

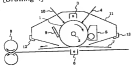
- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DRAWINGS





[Drawing 4]



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開平10-69110

(43)公開日 平成10年(1998) 3月10日

技術表示箇所

(51) Int.Cl.⁶ G 0 3 G 5/07 證別記号 庁内整理番号

ΡI

103

C 0 8 G 77/60

G 0 3 G 5/07 C08G 77/60

審査請求 未請求 請求項の数12 OL (全 18 頁)

(21) 出願番号

特顯平9-147803

103

(22)出版日

平成9年(1997)6月5日

(32)優先日

(31)優先權主張番号 特顯平8-145999 平8 (1996) 6月7日

(33)優先権主張国 日本 (JP)

(71) 出頭人 000001007

キヤノン株式会社 東京都大田区下丸子3丁目30番2号

(72)発明者 宮崎 元

東京都大田区下丸子3丁目30番2号キヤノ

ン株式会社内

(72)発明者 穴山 秀樹

東京都大田区下丸子3丁目30番2号キヤノ

ン株式会社内 (72) 発明者 平野 秀敏

東京都大田区下丸子3丁目30番2号キヤノ

ン株式会社内

(74)代理人 弁理士 丸島 儀一

(54) [発明の名称] 電子写真感光体、該電子写真感光体を有するプロセスカートリッジ及び電子写真装置

(57)【要約】

[課題] 本発明の目的は、優れたフィルム形成能、優 れた感度及び優れた耐久性を有し、高品質な画像を形成 し得る電子写真感光体、該電子写真感光体を有するプロ セスカートリッジ及び電子写真装置を提供することにあ

【解決手段】 本発明は、支持体上に感光層を有する電 子写真感光体において、該感光層が特定の構造を有する ポリシラン化合物を含有する感光層を有する電子写真感 光体、該電子写真感光体を有するプロセスカートリッジ 及び電子写真装置である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体上に感光層を有する電子写真感光体において、該感光層が下記式(1)

* (式中、R、は水素原子、アルキル基及びアラルキル基 からなる群より選ばれる基を示し、R、はエチル基、シ クロアルキル基、ビール基、及びフェール基に直接格う する炭素原子が1級炭素または2級炭素である炭素数3 以上のアルキル基及び子盤和炭化水素基からなる炭素数3 以上のアルキル基及び子盤和炭化水素基からなる炭素数3 ツニ鉛の末端の基として水酸基、アルコキン基及びアリ ールオキシ基からなる群より選ばれる基を有するボリシ ラン化合物を含有することを特徴とする電子写真感光 り体。

... 【請求項2】 ポリシラン化合物が下記式(2) 【外2】

$$\begin{array}{cccc}
R_1 & R_4 \\
 & | & | \\
 & A & + & | \\
 & A & + & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & & | & | \\
 & & | & | & | \\
 & & | & | & | \\
 & & | & | & | \\
 & & | & | & | \\
 & & | & | & | \\
 & & | & | & | \\
 & & | & | & | \\
 & & | & | & | \\
 & & | & | & | \\
 & & | & | & | \\
 & & | & | & | \\
 & & | & | & | \\
 & & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & |$$

(式中、R、は水素原子、アルキル基及びアラルキル基からなる酵より選ばれる基を示し、R、はエチル基、シロアルキル基とで、B、はエチル基、シリテのアルキル基及びアを増加をして、最近に直接結合する炭素原子が1級炭素または2級炭素である炭素数3 30以上のアルキル基及びアルコキン基からなる酵より選ばれる基を示し、R及びアルコキン基からなる酵より選ばれる基を示し、n及びMiはボリアー鎖中のモノマーユーンの割合を示し、nを1で、n+mの総和は1であり、A及びA、は水酸基、アルコキン基及びアリールオキン基からなる情熱、アルコキン基及びアリールオキン基からなる時期。2011年20日間に表現る形式を11年20日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対して、10日間に対しで、10日間に対しで、10日間に対しで、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しでは、10日間に対しが、10日間に対しでは、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対しが、10日間に対

【請求項3】 R,がアルキル基であり、かつR,がエチル基である請求項1または2記載の電子写真感光体。 【請求項4】 感光層が電荷発生層及び電荷輸設層を有 し、該電荷輸送層が前記ポリシラン化合物を含有する請

求項175至3のいずれかに記載の電子写真感光体、 【請求項52】 電子写真感光体、及び帯電手段、現像于 段及びクリーニング手段からなる群より選ばれる少なく とも一つの手段を一体に支持し、電子写真装置本体に着 脱自在であるプロセスカートリッジにおいて、

版電子写真感光体が支持体上に感光層を有し、該感光層 が下記式(1)

[外3]

$$\begin{array}{c|c} R_i \\ | \\ \hline (Si) \\ \hline \\ R_i \end{array} \tag{1}$$

(式中、R、は水素原子、アルキル基及びアラルキル基 からなる群より選ばれる基を示し、R、はエチル基、シ クワアルキル基、ビール基、及びフェニル基に直接結合 する炭素原子が1級炭素または2級炭素である炭素数3 以上のアルキル基及び不能相較化水素基からる炭素数3 以上のアルキル基及び不能相較化水素基からる群より 選ばれる基を示す。)で示される構成単位を有し、ポリ マー鎖の末端の基として水酸基、アルコキン基及びアリ ールオキン基からなる群より選ばれる基を有するポリシ ラン化合物を含有することを特徴とするプロセスカート リッジ。

【請求項6】 ポリシラン化合物が下記式(2) 【外4】

50

(式中、R, は水素原子、アルキル基及びアラルキル基 からなる群より選ばれる基を示し、R。はエチル基、シ クロアルキル基、ビニル基、及びフェニル基に直接結合 する炭素原子が1級炭素または2級炭素である炭素数3 以上のアルキル基及び不飽和炭化水素基からなる群より 選ばれる基を示し、R,及びR,はアルキル基、アリー ル基、アラルキル基及びアルコキシ基からなる群より選 ばれる基を示し、n及びmはポリマー鎖中のモノマーユ ニットの割合を示し、n≠0で、n+mの総和は1であ 20 り、A及びA′は水酸基、アルコキシ基及びアリールオ キシ基からなる群より選ばれる基を示す。)で示される 請求項5記載のプロセスカートリッジ。

【請求項7】 R、がアルキル基であり、かつR、がエチ ル基である請求項5または6記載のプロセスカートリッ

【請求項8】 感光層が電荷発生層及び電荷輸送層を有 し. 該電荷輸送層が前記ポリシラン化合物を含有する請 求項5乃至7のいずれかに記載のプロセスカートリッ

(請求項9) 電子写真感光体、帯電手段、露光手段、 現像手段及び転写手段を有する電子写真装置において、 該電子写真感光体が支持体上に感光層を有し、該感光層 が下記式(1)

$$\begin{array}{ccc}
* (9.5) & R_1 \\
& \downarrow & \\
& \downarrow$$

(式中、R₁は水素原子、アルキル基及びアラルキル基 からなる群より選ばれる基を示し、R。はエチル基、シ クロアルキル基、ビニル基、及びフェニル基に直接結合 する炭素原子が1級炭素または2級炭素である炭素数3 以上のアルキル基及び不飽和炭化水素基からなる群より 選ばれる基を示す。)で示される構成単位を有し、ポリ 30 マー鎖の末端の基として水酸基、アルコキシ基及びアリ ールオキシ基からなる群より選ばれる基を有するポリシ ラン化合物を含有することを特徴とする電子写真装置。 【請求項10】 ポリシラン化合物が下記式(2) [外6]

$$A \xrightarrow{R_1} R_2$$

$$A \xrightarrow{S_1 \to R_2} (S_1)_{\overline{m}} A'$$

$$R_3 \to R_4 \qquad (2)$$

(式中、R、は水素原子、アルキル基及びアラルキル基 からなる群より選ばれる基を示し、R、はエチル基、シ クロアルキル基、ビニル基、及びフェニル基に直接結合 する炭素原子が1級炭素または2級炭素である炭素数3 以上のアルキル基及び不飽和炭化水素基からなる群より 50 り、A及びA'は水酸基、アルコキシ基及びアリールオ

選ばれる基を示し、R,及びR,はアルキル基、アリー ル基、アラルキル基及びアルコキシ基からなる群より選 ばれる基を示し、n及びmはポリマー鎖中のモノマーユ ニットの割合を示し、n×0で、n+mの総和は1であ

キシ基からなる群より選ばれる基を示す。) で示される 請求項9記載の電子写真装置。

【請求項11】 R、がアルキル基であり、かつR、がエ チル基である請求項9または10記載の電子写真装置。 【請求項12】 感光層が電荷発生層及び電荷輸送層を 有し、該電荷輸送層が前記ポリシラン化合物を含有する 請求項9乃至11のいずれかに記載の電子写真装置。

【発明の詳細な説明】

100011

【発明の属する技術分野】本発明は、有機材料を使用し た電子写真感光体に関する。詳しくは、本発明は、改善 された電子写真特性を与える新規のポリシラン化合物を 含有する感光層を有する電子写真感光体に関する。ま た、本発明は、上記電子写真感光体を有するプロセスカ ートリッジ及び電子写真装置に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、電子写真感光体に使用する有機光 導電材料として、ポリビニルカルバゾールをはじめとす る各種の有機光導電性ポリマーが提案されている。これ らのポリマーは成膜性及び軽量性等の点で無機光導電材 20 料より優れているにも関わらず、未だ十分な成膜性が得 られておらず、また感度、耐久性及び環境変化に対する 安定性の点では無機系光導電材料より劣っていた。ま た、電子写真感光体の有機光導電材料として、米国特許 第4,150,987号明細書によりヒドラゾン化合物 が、米国特許第3,837,851号明細書によりトリ アリールピラゾリン化合物が、特開昭51-94828 号公報及び特開昭51-94829号公報により9-ス チリルアントラセン化合物がそれぞれ提案され、それら は低分子のものである。これらの低分子の有機光導電材 30 料は、いずれも、使用するバインダーを適当に選択する ととによって、有機光導電性ポリマーの分野で問題にさ れている成膜性の欠点を一応解消するものではあるもの の、感度の点では十分な物ではなかった。近年、入射光 に対する感度、電荷保持力及び表面強度等を改善するた めに、感光層を電荷発生層と、電荷輸送層に機能分離さ せた積層構造を有する電子写真感光体が、例えば米国特 許第3,837,851号明細書及び同第3,871, 882号明細書に開示されている。

を使用して前記電荷輸送層を作成する場合、いずれにし ろ該有機光導電材料は所定のパインダー樹脂に混合して 使用される。このため得られる電子写真感光体は該バイ ンダー樹脂が原因で、電荷のモビリティが低く、感度及 び特性が必ずしも十分でなかった。

【0004】とうしたことから、所望の有機系電子写真 感光体をもたらす可能性を持つ光導電材料としてポリシ ランが注目されている。

【0005】ポリシランを光導電体として使用する例は 米国特許第4,618,551号明細書、米国特許第

4,772,525号明細書、特開昭62-26996 4号公報及び特開平3-198061号公報等に開示さ れている。

[0006]米国特許第4,618,551号明細書に よれば、ポリシラン化合物を電子写真感光体に適用して いるが、通常の複写機に用いられている表面電位の絶対 値400~800Vに対し、1000Vという高い電位 で使われている。これは、ボリシランの構造欠陥による 斑点状の画像異常を解消するためと思われる。また、特 開昭62-269964号公報でポリシラン化合物を用 いた電子写真感光体を作成しているが、光感度が遅く従 来の感光体と比べ何の利点も持たない。特開平3-19 8061号公報によれば、主鎖に置換もしくは無置換の アリーレン基を有するポリシランを感光層に含有させる ことで可撓性、膜強度、接着性が優れた感光体が得られ ると開示されているが、ポリシラン主鎖中に炭素原子が 導入されることでポリシラン本来の高モビリティを犠牲 にしている。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】我々はポリシランの構 造と電子写真特性を詳細に検討した結果、ポリシランに 結合するフェニル基のパラ位の置換基が電子写真特性、 成膜性、膜の機械的強度及び画像特性に大きく寄与する ことを見いだし本発明に至った。

【0008】本発明の主たる目的は、電子写真感光体に 要求される諸要件を満足する、有機光導電材料を含有す る感光層を有する電子写真感光体を提供することにあ

【0009】本発明の他の目的は、特に感度及び耐久性 に優れた電子写真感光体を提供することにある。

[0010] 本発明の更に他の目的は、優れたフィルム 形成能を有する電子写真感光体を提供することにある。 【0011】本発明の更に他の目的は、特に画像特性に 優れた電子写真感光体を提供することにある。

[0012]また、本発明の目的は、上記電子写真感光 体を有するプロセスカートリッジ及び電子写真装置を提 供することにある。

[0013]

【課題を解決するための手段】即ち、本発明は、支持体 【0003】しかし、従来の低分子の有機光導電性材料 40 上に感光層を有する電子写真感光体において、該感光層 が下記式(1)

[0014]

[47]

$$\begin{array}{c}
R_{i} \\
\downarrow \\
-(Si) \\
\downarrow \\
R_{g}
\end{array}$$
(1)

(式中、R,は水素原子、アルキル基及びアラルキル基 からなる群より選ばれる基を示し、R,はエチル基、シ クロアルキル基、ビニル基、及びフェニル基に直接結合 する炭素原子が1級炭素または2級炭素である炭素数3 以上のアルキル基及び不飽和炭化水素基からなる群より 選ばれる基を示す。) で示される構成単位を有し、ポリ マー鎖の末端の基として水酸基、アルコキシ基及びアリ ールオキシ基からなる群より選ばれる基を有するポリシ ラン化合物を含有することを特徴とする電子写真感光体 20 ル基及びフェネチル基等のアラルキル基、メトキシ基、

【0015】また、本発明は、該電子写真感光体を有す るプロセスカートリッジ及び電子写真装置である。

[0016] [発明の実施の形態]式(1)において、R,は水素原 子またはメチル基、エチル基、プロビル基及びブチル基 等のアルキル基、及びベンジル基及びフェネチル基等の アラルキル基からなる群より選ばれ、R。はエチル基、 シクロアルキル基、ビニル基、及び式中のベンゼン環に 直接結合する炭素原子が1級炭素または2級炭素である 30 [0021] 炭素数3以上のアルキル基及び不飽和炭化水素基からな*

* る群より選ばれる。シクロアルキル基としてはシクロブ

ロビル基、シクロヘキシル基及びシクロペンチル基等が

基、エチル基、プロビル基及びブチル基等のアルキル 基、フェニル基及びナフチル基等のアリール基、ベンジ エトキシ基、プロポキシ基及びブトキシ基等のアルコキ シ基、及びトリメチルシリル基及びトリフェニルシリル 基等のシリル基より選ばれる基が挙げられる。 【0019】また、本発明においては、ポリマー鎖が式 (1) で示される構成単位を2種以上有していてもよ く、更に、本発明の効果が得られる範囲で式(1)以外 の構成単位を有していてもよい。

【0020】本発明のポリシラン化合物は下記式(2) で示されることが好ましい。

不飽和酸化水業誌からな*
$$\begin{bmatrix} 4 + 8 \end{bmatrix}$$
 $\begin{bmatrix} 1 + 8 \end{bmatrix}$ $\begin{bmatrix}$

(式中、R、は水素原子、アルキル基及びアラルキル基 からなる群より選ばれる基を示し、R。はエチル基、シ クロアルキル基、ビニル基、及びフェニル基に直接結合 する炭素原子が1級炭素または2級炭素である炭素数3 以上のアルキル基及び不飽和炭化水素基からなる群より 選ばれる基を示し、R,及びR,はアルキル基、アリー ル基、アラルキル基及びアルコキシ基からなる群より選 ばれる基を示し、n及びmはポリマー鎮中のモノマーユ 50 ラルキル基、及びメトキシ基及びエトキシ基等のアルコ

ニットの割合を示し、n×0で、n+mの総和は1であ り、A及びA′は水酸基、アルコキシ基及びアリールオ キシ基からなる群より選ばれる基を示す。)

【0022】式(2)中、R、及びR、は前記と同様で あり、R、及びR、はメチル基、エチル基、プロビル基 及びブチル基等のアルキル基、フェニル基及びナフチル 基等のアリール基、ベンジル基及びフェネチル基等のア キシ基からなる群より選ばれる。
【0023】n及びmはボリマー鎖中のモノマーユニットの割合を元し、n×0で、n+mの終和は1である。
本発明においてはnが0.1以上であることが好ましい。また、これらのユニットは式(2)で示されている
間に並んでいても、それぞれのユニットが交互に、またはアットランダムに並んでいてもよい。更には、R、乃至R、のそれぞれを2種類以上有していてもよい。
【0024】A及びパ、は水酸基、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基及びプトキシ基等のアルコキシ基。及びフェノキン基及びプフチルオキシ基等のアリールオキシ基からなる群より選ばれる。

【0025】上記R、〜R、、A、A、 におけるアルキル基、アリール基、アラルキル基、シクロアルキル基、 ビニル基、不飽和炭化水素基、アルコキシ基及びアリー ルオキン基は置換基を有していてもよく、置換基として はメチル基、エチル基、プロビル基及びプチル基等のア ルキル基、フェニル基及びナフチル基等のアラルキル基、 ベンジル基及びフェネチル基等のアラルキル基、メトキ シ基、エトキシ基、プロボキン基及びドキン基等のア ルコキン基、及びトリメチルシリル基及びトリフェニル シリル基等のシリル基とが選ばれる。

【0028】本発明においては、優れた電子写真特性を 得ることができ、かつ安価に合成することができるとい 10 方点で、R, がアルキル基で、R, がエチル基であるこ とが好ましい。

【0027】以下に本発明のポリシラン化合物の好まし い具体例を第1表乃至第3表に示す。 【0028】

【表1】

78,000

88,000

OH

OH

OH ОН

	11			12	
第1	表 (m = 0 の場合		A	A'	重量平均、
化合物 No	R _t	R ₂			分子量 (Mw)
1	Н	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	OH	OH	60,000
2	Н	-CH (CH ₃) 2	OCH2	OCH ₃	80,000
3	Н	-CH2CH2CH2CH3	OCH ₃	0CH₃	60,000
4	Н	-CH ₂ CH (CH ₅) ₂	OC₂H₅	0C₂H₅	35,000
5	Н	-CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	OH	ОН	50,000
6	Н	-CH (CH ₃) CH ₂ CH ₂ CH ₃	OC ₂ H ₅	OC ₂ H ₅	70,000
7	H	-CH (CH ₂ CH ₄) ₂	OH	OH	40,000
8	CH	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	HO	OH	47,000
9	CH ₃	-CH (CH ₃) ₂	OH	OH	88, 000
10	CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	OH	OH	60,000
11	CH ₂	-CH2CH (CH3)2	OH	OH	93,000
12	CH ₃	-CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	OH	OH	49,000
13	CH ₃	-CH (CH ₃) CH ₂ CH ₂ CH ₃	OCH ₃	0CH₃	30,000
14	CHs	-CH (CH ₃) CH ₂ CH ₂ CH ₃	OH	OH	30,000
15	CH ₂	-CH_CH_CH_CH_CH_CH3	OH	OH	44,000
16	CH2	-(H)	осн,	0CH₃	20,000
17	CHs	-(H)	OH	ОН	30,000
	CH ₂	-CH (CH ₂ CH ₃) ₂	OH	OH	70,000
18	C ₂ H ₄	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	OH	ОН	110, 000
19	C ₂ H ₆	-CH (CH ₃) ₂	OH	OH	76,000
20	C ₂ H ₅	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	OH	OH	50,000
21	C ₂ H ₄	-CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	OH	OH	33, 000
22	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH (CH ₂):	OH	ОН	80,000
23	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH2CH2CH2CH3	OH	OH	66,000
24	-CH ₂ CH ₂ CH ₃ CH ₃	-CH (CH ₂) CH ₂ CH ₃	OCH ₃	OCH ₃	45,000
25	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH (CH ₃) CH ₂ CH ₂ CH ₃	OH	OH	50,000
26	PhCH ₂ -	-CH (CH ₃) ₂	OH	OH	25,000
27	-C (CH ₂) ₃	-CH (CH ₃) ₂	OCH ₃	OCH ₃	30,000
28	PhCH ₂ CH ₂ -	-CH (CH ₃) ₂	0Ph	OPh	20,000
29		-C ₂ H ₅	OH	OH	96,000
30	CH ₃	-CH=CH ₂	OH	OH	60,000
31		-CH ₂ CH=CH ₂	OH	OH	55, 000
32	CH₃	CH2CH-CH2	OT	OH	78 000

-CH₂C (CH₃) =CH₂

-C₂H₅

33

34

CH₃

C₂H₅

14

	第2章	∮ (m≠0	の担合)					
化合物	1	R ₂	Ra	. R.	n	A	A'	重量平均 分子量 (Mw)
35	CH ₃	C ₂ H ₅	СН	CH ₃	0.5	OH	_	200, 000
36	CHa	C ₂ H ₆	CH ₂	Ph	0.1	OH	OH	150, 000
37	CH	C ₂ H ₅	Ph	Ph	0.5	OH	OH	70,000
38	CHa	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	CH ₂	0.5	OH	OH	40,000
39	CH ₃		CHa	-PhOMe (m)	0.5	OH	OH	80,000
40	CH ₃		-CH,CH,CH,CH	-CH2CH2CH2CH3	0.5	OH	OH	79,000
_	CH ₃			-CH₂Ph	0.5	OH	OH	90,000
41	CH		CH ₂	−CH₂CH₂Ph	0.5	OH	OH	110, 000
42	CH ₂		-OCH ₅	-0CH ₃	0.5	OH	OH	130, 000
43	CH.		CH ₂	-PhCH ₂ CH ₂ CH ₂ (p)	0.5	OH	OH	97,000
44	_			-PhCH (CH ₃) ₂ (p)	0.5	OH	OH	50,000
45	_		CH,	-PhCH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃ (p)	0.5	OH	OH	100,000
46	_		CH ₃	-PhCH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃ (p)	0.7	OH	OH	150, 000
47	_		CH ₁	-PhCH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃ (p)	0.9	OH	OH	100,000
48	_		CH ₃	-PhCH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃ (p)	0.3	OH	OH	90,000
49	_		CH ₃	-PhCH ₂ CH ₂ CH ₃ (p)	0.3	OH	OH	90,000
50	_		CHs	-PhCH (CH ₃) CH ₂ CH ₂ CH ₃ (p)	-	OH	OH	80,000
51		-	CH ₂	-PhCH (CH ₃) ₂ (p)	0.5	ОН	OH	70,000
52				-PhCH ₂ CH ₂ CH ₃ (p)	0.5	+		100,000
53	R CH	i, C.H.	CH ₃	-Lifenfenfenfen/h)	0.0	0010	41	

[0030]

* * 【表3】

٠,		3表									क स्टब्स्स
1	L合物 No	_	R ₂	モル比	R ₃	R,	モル比	n	A	A'	重量平均 分 子 量 (Mw)
t	_	-CH ₁	-C ₂ H ₅	50	-			١, ١	ОН	ОН	100, 000
1	54	-CH _a	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	50		-					
t		-CH ₂	-C ₂ H ₅	60	-			1	он	ОН	80, 000
1	55	-CH ₂	-CH2CH2CH2CH3	40	-	-			-		
t		-CH ₃	-C ₂ H ₆	70	-CH ₃	-Ph	100	0.5	ОН	OH	150,000
١	56	-CH,	-CH (CH ₃) 2	30	-0113	- 1.5		-			
ŀ		-CH	-C ₂ H ₅	80	-CH ₃	-Ph	90	0.8	он	ОН	170,000
1	57	-CH ₂	-CH ₂ CH ₂ CH ₃	20	-CH ₃	−CH₃Ph	10	0.0	L	L.	
ł		<u> </u>		100	-CH,	-Ph	50	0.7	ОН	ОН	190,000
١	58	-CH3	-C₂H₅	100	−C ₂ H ₅	-Ph	50	0. 1	J.		

【0031】(製造例)前述のポリシランの製造法は公 知の製造法 (ウルツ法または電極還元法) が使用でき る。

【0032】ウルツ法による製造方法は特開昭61-1 70749号公報に引用されているが、出発物質である 各種ジクロロシランに対して、溶媒であるトルエンを加 え95~120℃においてナトリウムによる脱塩素化縮 合反応を行うことで得ることができる。また、電極還元 法による製造方法の一般例としてはジャーナルオプケミ SO のポリシランは製造条件にもよるが、重量平均分子量

カルソサエティケミカルコミュニケーション(J. Ch em. Soc. Chem. Commun., 1160 (1990)) に記載の方法で得ることができる。即 ち、出発物質である各種ジクロロシランに対して、溶媒 であるテトラヒドロフランを加え過塩素酸リチウムを支 持電解質としてMg電極にて還元を行うことによって製 造できる。

【0033】上記の製造方法によって製造された本発明

(Mw) で6,000乃至2,000,000の分子量 を有するものを得ることができる。

【0034】本発明の電子写真感光体は、基本的には、 支持体と、該支持体上に設けられた上述のポリシラン化 合物を含有する感光層とで構成される。

[0035]感光層は単層で構成された物であっても、 あるいは機能分離した複数の層で構成されたものであっ てもよいが、本発明においては、感光層が複数の層で構 成されていることが好ましい。

[0036] 感光層が単層である本発明の電子写真感光 10 体の例を図1に模式的に示す。図1において101は支 持体であり、102は上述のポリシラン化合物を含有す る感光層である。この場合、感光層 102は、上述のポ リシラン化合物、即ち、電荷を輸送する能力を有する物 質 (電荷輸送物質) と電荷を発生する能力を有する物質 (電荷発生物質)とを含有する感光層である。図1の電 子写真感光体は、必要に応じて、支持体と該感光層との 間にバリヤー機能と接着機能とを持つ下引層(図示せ ず)を有してもよく、また、該感光層上に該層を保護す る表面保護層 (図示せず) を有してもよい。

[0037]図1における感光層においては、電荷発生 物質と電荷輸送物質(上述のポリシラン化合物)の重量 比 (電荷発生物質:電荷輸送物質)が1:100万至 1:1であることが好ましく、特には1:20乃至1: 3であることが好ましく、両物質が層中に万遍なく存在 する状態で含有されていることが好ましい。また、層厚 は、4乃至40 µmであることが好ましく、特には7乃 至30 μ mであることが好ましい。

【0038】上記電荷発生物質としては、公知の有機電 荷発生物質または公知の無機電荷発生物質を選択的に使 30 用できる。それら有機電荷発生物質としては、例えば、 アゾ顔料、フタロシアニン顔料、アントアントロン顔 料、キノン顔料、ピラゾロン顔料、インジゴ顔料、キナ クリドン顔料及びビリリウム染料等が挙げられる。ま た、無機電荷発生物質としては、例えば、セレン、セレ ン-テルル及びセレン-ヒ素等が挙げられる。

【0039】図1は、例えば次のようにして形成すると とができる。即ち、まず、上述の電荷発生物質の所定量 を適当な溶媒中に分散し、得られた懸濁液に所定量のボ リシラン化合物を溶解することによって塗液を調製す る。得られた塗液を支持体の表面に、適宜のコーティン グ手段によって乾燥後の層厚が上述の所定の厚みの範囲 になるようにコーティングし、形成された液状コートを 公知の手段で乾燥・固化する。この際使用する前記溶媒 としては、ベンゼン、トルエン及びキシレン等の芳香族 系溶媒、ジクロルメタン、ジクロルエタン及びクロロホ ルム等のハロゲン系溶媒、そしてこれらの他、テトラヒ ドロフラン及びジオキサン等を挙げることができる。 [0040]また、前記コーティング手段としては、ワ イヤーバー法、浸漬法、ドクターブレード法、スプレー 50 に設けられ、図3の電子写真感光体の場合、支持体30

法、ロール法、ビード法及びスピンコーティング法等を 挙げることができる。

【0041】上述の下引層を図1の電子写真感光体に設 ける場合、その層厚は0.1乃至5μmであることが好 ましく、特には0.1乃至3μmにすることが好まし

【0042】該下引層は、カゼイン、ポリビニルアルコ ール、ニトロセルロース、ポリアミド (ナイロン6、ナ イロン66、ナイロン610、共重合ナイロン及びアル コキシメチル化ナイロン等)、ポリウレタン及び酸化ア ルミニウムからなる群から選ばれる適宜の材料で構成さ れる。該下引層は、使用する下引層用材料が溶媒に可溶 のものである場合、それを適当な溶媒に溶解し、また、 該材料が溶媒に不溶のものである場合には、それをバイ ンダー樹脂溶液中に分散し、得られた塗液を上述の感光 層の場合と同様の手法で支持体101の表面にコーティ ングして、形成された液状コートを乾燥・固化すること により形成される。

【0043】また、上述の表面保護層を図1の電子写真 20 感光体に設ける場合、その望ましい層厚は、0.1乃至 5 μ m の範囲である。該表面保護層は、ポリカーボネー トA、ポリカーボネートZ、ポリアリレート、ポリエス テル及びポリメチルアクリレート等の樹脂で構成され る。なお、該表面保護層には、抵抗調節剤及び劣化防止 **副等の添加剤を含有させることができる。**

【0044】該表面保護層は、前記樹脂を適当な溶媒に 溶解し、得られた塗液を上述の感光層の場合と同様の手 法で、先に形成されてある感光層の表面にコーティング し、形成された液状コートを乾燥・固化することにより 形成される。

【0045】上述の抵抗調節剤及び劣化防止剤等を表面 保護層に含有させる場合、添加剤を上記表面保護層用の 塗液中に均一に分散すればよい。

[0046]本発明の電子写真感光体が機能分離した複 数の層で構成された感光層を有するれいを図2及び図3 に示す。即ち、図2の電子写真感光体は、支持体201 上に、電荷発生物質を含有する電荷発生層202と上述 のポリシラン化合物を含有する電荷輸送層203を、前 記支持体201の側からこの順序で有している。また、

図3に示す形態の本発明の電子写真感光体は、支持体3 0 1 上に、上述のポリシラン化合物を含有する電荷輸送 層302と電荷発生物質を含有する電荷発生層303 を、前記支持体301の側からこの順序で有している。

[0047]図2及び図3の電子写真感光体は、いずれ も、図1の電子写真感光体の場合と同様に、必要に応じ て、下引層(図示せず)または/及び表面保護層(図示 せず)を有することができる。

【0048】即ち、下引層については、図2の電子写真 感光体の場合、支持体201と電荷発生層202との間

1と電荷輸送層302との間に設けられる。 【0049】また、表面保護層については、図2の電子 写真感光体の場合、電荷輸送層203上に設けられ、図 3の電子写真感光体の場合、電荷発生層303上に設け ちれる。

[0050]図2の電荷発生層202の層厚は0.01 乃至5μmであることが好ましく、特には0.05乃至 2μmであることが好ましく、、電荷輸送層203の層 厚は4万至50μmであることが好ましく、特には7万 至30μmであることが好ましい。

【0051】また、図3の電荷輸送層302の層厚は4 乃至50μmであることが好ましく、特には7乃至30 μmであることが好ましく、電荷発生層303の層厚は 1乃至15 µmであることが好ましく、特には3万至1 0μmであることが好ましい。

【0052】また、図2または図3に示す電子写真感光 体に下引層を設ける場合、その層厚は、好ましくは0. 1 乃至5 µm、より好ましくは0. 1 乃至3 µmであ る。同様に表面保護層を設ける場合、その層厚は、好ま しくは0.1万至5μmである。

[0053]電荷発生層202または303が含有する 電荷発生物質としては、公知の有機電荷発生物質または 公知の無機電荷発生物質が使用できる。そうした有機電 荷発生物質の具体例として、例えば、アゾ顔料、フタロ シアニン顔料、アントアントロン顔料、キノン顔料、ビ ラントロン顔料、インジゴ顔料、キナクリドン顔料及び ビリリウム顔料等を挙げることができる。同様に、無機 電荷発生物質の具体例として、セレン、セレン-テルル 及びセレンーヒ素等を挙げることができる。

[0054]電荷発生層202または303は、前記電 30 荷発生物質を公知の手段により蒸着する方法または前記 電荷発生物質を含有する塗液を調製し、該塗液を塗布 し、乾燥・固化する方法により形成できる。これら二者 の方法の中、後者の方法がより好ましい。即ち、後者の 方法によれば、形成される電荷発生層中での電荷発生物 質の分散状態を容易にコントロールできる。具体的に は、適当な分散媒体を使用し、これと一緒に前記電荷発 生物質を適当な溶媒中に導入して該電荷発生物質が均一 に分散した塗液を調製し、これを塗布して液状コートを 発生層を形成する。

[0055] 前記分散媒体の好ましい例として、絶縁性 樹脂及び有機光導電性ポリマー等のいわゆるバインダー 樹脂が挙げられる。こうしたバインダー樹脂の具体例と して、ポリビニルブチラール、ポリビニルベンザール、 ポリアリレート、ポリカーボネート、ポリエステル、フ ェノキシ樹脂、セルロース系樹脂、アクリル樹脂及びボ リウレタン等を挙げることができる。また、これら以外 に、必要により、本発明で使用する上述のポリシラン化 合物を前記分散媒体として使用することもできる。いず 50 ベルト状及び板状等、任意の形状であることができる。

れの場合にあっても、使用する分散媒体の量は、最終的 に形成される電荷発生層 (202または203) 中での 含有率(重量割合)で、好ましくは80重量%以下、よ り好ましくは40重量%以下である。

【0056】また、前記溶媒としては、上述のバインダ - 樹脂を溶解し、上述の電荷発生物質が、溶解されたバ インダー樹脂中に均一に分散されるようにする溶媒であ ればいずれのものでもよい。そうした溶媒の具体例とし て、例えば、テトラヒドロフラン及び1,4-ジオキサ 10 ン等のエーテル類:シクロヘキサノン及びメチルエチル ケトン等のケトン類:N、N-ジメチルホルムアミド等 のアミド類:酢酸メチル及び酢酸エチル等のエステル 類:トルエン、キシレン及びクロロベンゼン等の芳香族 類:メタノール、エタノール及び2-プロパノール等の アルコール類:クロロホルム、塩化メチレン、ジクロル エチレン、四塩化炭素及びトリクロルエチレン等の脂肪 族ハロゲン化炭化水素類等が挙げられる。

【0057】上述の塗液を塗布して液状コートを形成す る方法としては、公知の適宜のコーティング方法が採用 20 できる。そうしたコーティング方法としては、ワイヤー バーコーティング法、浸漬法、ドクターブレード法、ス プレー法、ロール法、ビード法及びスピンコーティング 法等が挙げられる。

【0058】また、形成された液状コートを乾燥・固化 するについては、公知の風乾法等、形成される電荷発生 層(202または303)に損傷を与えない乾燥・固化 法が採用できる。

[0059]上述のポリシラン化合物を含有する電荷輸 送層203または302は、前述の電荷発生層(202 または303)の形成の場合と同様の手法で形成でき る。即ち、該電荷輸送層は、前出のポリシラン化合物

を、溶媒に対して好ましくは5乃至40重量%、より好 ましくは10乃至30重量%の量溶媒に溶解して塗液を 調製し、これを塗布して液状コートを形成し、該液状コ ートを乾燥・固化することにより形成できる。 【0060】前記溶媒としては、ベンゼン、トルエン及

びキシレン等の芳香族系溶媒、ジクロルメタン、ジクロ ルエタン及びクロロホルム等のハロゲン系溶媒、テトラ ヒドロフラン及びジオキサン等が挙げられる。前記塗液 形成し、該液状コートを乾燥・固化することにより電荷 40 の途布及び前記液状コートの乾燥・固化は、電荷発生層 (202または303)の形成におけると同様にして行 うことができる。

[0061]上述の図2または図3の電子写真感光体 に、下引層または/及び表面保護層を設ける場合、それ らの層はいずれも、図1の電子写真感光体の場合と同様 の手法で形成できる。

【0062】本発明の電子写真感光体の支持体(10 1. 201, 301) は導電性を有するものであれば、 いずれのものでもよい。まず形状については、円筒状、 次に、構成材料については、全体が導電性である部材で あってもよく、あるいはベースが絶縁性部材で、感光層 が設けられる面が導電処理された部材であってもよい。 前者の場合の具体例として、例えば、アルミニウム、銅 及び亜鉛等の金属部材、アルミニウム合金及びステンレ ス等の合金を挙げることができる。後者の場合について は、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ塩化ビニル、 ポリエチレンテレフタレート及びアクリル樹脂等のプラ スチックベース部材の表面に公知の真空蒸着法により上 述の金属の被膜を形成した部材、前記プラスチックベー 10 ス部材の表面に、酸化チタン、酸化スズ、カーボンブラ ック及び銀等の導電性粒子を適当なバインダー樹脂を使 用して被覆した部材、及び前記導電性粒子を例えば紙及 びブラスチック等の含浸性ベース部材に含浸せしめた部 材等を挙げることができる。これら部材の他、適当な金 属ベース部材の表面に上記導電性粒子を適当なバインダ ー樹脂を使用して被覆した部材も、上記導電性支持体と して使用できる。

【0063】なお、上述した図1乃至図3に示す電子写 真感光体のいずれにあっても、先に形成した構成層上に 20 次の構成層を形成する場合、先に形成してある構成層を 溶解しないような溶媒を選択して使用することが好まし

【0064】また、本発明においては、上述のポリシラ ン化合物を含有する電荷輸送層203または302に公 知の電荷輸送物質を共存させてもよい。即ち、公知の電 荷輸送物質であるピラゾリン化合物、ヒドラゾン化合 物、ポリビニルカルバゾール化合物、スチリル化合物及 びトリアリールアミン化合物等をポリシラン化合物と任 意の割合で混合し、電荷輸送層を形成させることもでき 30 3.

[0065]図4に本発明の電子写真感光体を有するプ ロセスカートリッジを有する電子写真装置の概略構成を 示す。

[0066]図において、1はドラム状の本発明の電子 写真感光体であり、軸2を中心に矢印方向に所定の周速 度で回転駆動される。感光体1は、回転過程において、 一次帯電手段3によりその周面に正または負の所定電位 の均一帯電を受け、次いで、スリット露光やレーザービ ーム走査露光等の像露光手段(不図示)からの画像露光 40 光4を受ける。こうして感光体1の周面に静電潜像が順 次形成されていく。

[0067]形成された静電潜像は、次いで現像手段5 によりトナー現像され、現像されたトナー現像像は、不 図示の給紙部から感光体1と転写手段6との間に感光体 1の回転と同期取り出されて給紙された転写材7に、転 写手段6により順次転写されていく。

[0068] 像転写を受けた転写材7は、感光体面から 分離されて像定着手段8へ導入されて像定着を受けるこ とにより複写物 (コピー) として装置外へプリントアウ 50 成した電荷発生層202の表面に、乾燥後膜厚が20 µ

トされる。

【0069】像転写後の感光体1の表面は、クリーニン グ手段9によって転写残りトナーの除去を受けて清浄面 化され、更に前露光手段(不図示)からの前露光光10 により除電処理された後、繰り返し像形成に使用され る。尚、一次帯電手段3が帯電ローラー等を用いた接触 帯電手段である場合は、前露光は必ずしも必要ではな

【0070】本発明においては、上述の電子写真感光体 1、一次帯電手段3、現像手段5及びクリーニング手段 9等の構成要素のうち、複数のものをプロセスカートリ ッジとして一体に結合して構成し、このプロセスカート リッジを複写機やレーザービームプリンター等の電子写 真装置本体に対して着脱可能に構成しても良い。例え ば、一次帯電手段3、現像手段5及びクリーニング手段 9の少なくとも1つを感光体1と共に一体に支持してカ ートリッジ化して、装置本体のレール12等の案内手段 を用いて装置本体に着脱可能なプロセスカートリッジ 1 1とすることができる。

【0071】また、画像露光光4は、電子写真装置が複 写機やプリンターである場合には、原稿からの反射光や 透過光、あるいは、センサーで原稿を読取り、信号化 し、この信号に従って行われるレーザービームの走査、 LE Dアレイの駆動及び液晶シャッターアレイの駆動等 により照射される光である。

[0072]以上説明した本発明の電子写真感光体は、 各種の電子写真複写機に適用できるのはもとより、レー ザービームプリンター、CRTプリンター、LEDプリ ンター、液晶プリンター、レーザー製版及びファクシミ リのアウトプットとしても適用できる。

[0073]以下に、実施例を挙げて更に説明するが、 本発明はこれらの実施例により何ら限定されるものでは たい。

[0074]実施例1

図2に示すタイプの電子写真感光体を作製した。

【0075】支持体201として10cm×10cmの サイズで50μm厚のアルミニウム基板を使用した。 [0076]まず、該アルミニウム基板表面上に次のよ

うにして電荷発生層202を形成した。即ち、10重量 部のオキシチタニウムフタシロシアニンと5重量部のポ リビニルブチラールを90重量部のメチルエチルケトン 中にボールミルを用いて分散し、電荷発生層202用の 塗液を調製し、得られた塗液を前記アルミニウム基板表 面に乾燥後膜厚が0.3μmとなる量ワイヤーバーによ り塗布して液状コートを形成し、乾燥して 0、3 μm厚 の電荷発生層202を形成した。

[0077]次いで、化合物No. 8のポリシラン化合 物25重量部を75重量部のトルエンに溶解して電荷輸 送層203用の塗液を調製した。得られた塗液を先に形 21

mとなる量ワイヤーバーにより塗布して液状コートを形 成し、乾燥して20μm厚の電荷輸送層203を形成し tc.

- [0078]得られた電子写真感光体(試料No. 1) について各種の観点から評価した。
- [0079]まず、得られた電子写真感光体の途膜の状 態を目視により観察した。
- [0080]次に、該電子写真感光体を、川口電機
- (株)製静電複写紙試験装置ModelSP-428を 用いてスタチック方式で-5KVでコロナ帯電し、暗所 10 で1秒間保持した後、照度2.5ルックスで露光して光 感度を調べ、その後強露光 (照度:20ルックス・秒) して除電した。
- 【0081】帯電特性については、コロナ帯電1秒後の 電位 (V₁) を1/2 に減衰するのに必要な露光量 (E 1/2)を測定した。
- 【0082】また、強露光後の残留電位V、を測定し、 初期の残留電位をV°s、とした。
- [0083] 更に、該電子写真感光体を、キヤノン (株) 製レーザービームプリンターLBP-450の感 20 【0094】次いで、下記ポリシラン化合物(D-2) 光体用シリンダーに貼り付けて、それを当該レーザービ ームプリンターにセットしてプリントを行い、初期画像 を目視により評価した。次いで3,000枚のプリント を連続して行い、3,000枚プリント後の画像を目視 により評価した。
- [0084] 更に、前記の3,000枚プリント後の電 子写真感光体を上記レーザービームプリンターから取り 出し、上記静電複写紙試験装置Model SP-42 8 にセットして帯電特性を調べ、残留電位 (Vs.) の変 動分 (△V_{s.}) を測定した。
- 【0085】得られた評価結果を第4表に示す。
- [0086] 実施例2~52

ポリシラン化合物No.8の代りに第4表に示されるポ リシラン化合物を使用した以外は実施例 1 と同様にして 電子写真感光体を作製した(試料No.2~No.5

- 【0087】得られた各感光体を実施例1と同様にして 評価した。
- 【0088】評価結果を第4表に示す。
- [0089]比較例1

ポリシラン化合物No. 8に代えて下記ポリシラン化合 物 (D-1) (aは整数。Mw=100,000) [0090]

[外9]

を使用した以外は実施例1と同様にして電子写真感光体 を作製した (試料No. E-1)。

【0091】得られた感光体を実施例1と同様にして評 価した。

[0092]評価結果を第4表に示す。

[0093]比較例2

電荷発生層202の形成までは実施例1と同様にして行

(bは整数。Mw=80,000)

[0095] [外10]

$$\begin{array}{c|c} CH_{a} \\ \\ HO \longrightarrow Si \xrightarrow{b} OH \\ \\ H_{a}C \longrightarrow CH_{a} \end{array}$$

25重量部をトルエン75重量部に溶解して電荷輸送層 203用の塗液を調製し、該塗液を先に形成した電荷発 生層202の表面に乾燥後膜厚が20μmとなる量塗布 して液状コートを形成し、乾燥したところ、表面がゆず 肌状になってしまった。

40 【0096】得られた感光体(試料No. E-2) につ いて実施例1と同様にして評価した。

[0097]評価結果を第4表に示す。

[0098]比較例3~4

ポリシラン化合物N o. 8 に代えて下記ポリシラン化合 物 (D-3及びD-4) (c及びdは整数。Mw=15 0,000及び100,000)

[0099]

[外11]

24

(13) (D - 4)

$$(D-3)$$

$$CH_{a}$$

$$HO \longrightarrow (Si)_{C} \longrightarrow OH$$

$$HO \longrightarrow (Si)_{d} \longrightarrow HO \longrightarrow (Si)_{d}$$

を使用した以外は実施例1と同様にして2種の電子写真 感光体(試料No. E-3及びNo. E-4)を作製し

- 【0100】得られた感光体を実施例1と同様にして評 20 価した。
- [0101]評価結果を第4表に示す。
- [0102]実施例53~56
- 図3に示すタイプの電子写真感光体を作製した。
- のサイズで50μm厚のアルミニウム基板を使用した。
- 【0104】まず、該アルミニウム基板表面上に電荷輸 送層302を形成した。即ち、化合物No.35,3
- 6. 46及び52のポリシラン化合物25重量部を75 重量部のトルエンに溶解して電荷輸送層302用の塗液 30 を調製し、得られた塗液を前記アルミニウム基板表面に 乾燥後膜厚が20μmとなる量ワイヤーバーにより塗布 して液状コートを形成し、乾燥して20μm厚の電荷輸 送層302を形成した。
- 【0105】次いで、クロルアルミニウムフタロシアニ ン5重量部とポリカーボネート樹脂25重量部とをトル エン70重量部中にボールミルを用いて分散し、電荷発 生層303形成用の塗液を調製し、得られた塗液を先に 形成した電荷輸送層302の表面に乾燥後膜厚が3μm となる量ワイヤーバーにより塗布して液状コートを形成 40 を使用した以外は実施例53と同様にして電子写真感光 し、乾燥して3μm厚の電荷発生層303を形成した (試料No. 53~56)。
- 【0106】得られた電子写真感光体を実施例1と同様 にして評価した。ただし一次帯電の極性を正にした。
- 【0107】評価結果を第4表に示す。
- [0108] 比較例5~8
- ポリシラン化合物No.35に代えて比較例1~4で使 用したポリシラン化合物 (No. D-1~D-4)を使 用した以外は実施例53と同様にして電子写真感光体 (試料No. E-5~E-8) を作製した。

【0109】得られた電子写真感光体を実施例53と同 様にして評価した。

– он

- [0110]評価結果を第4表に示す。
- 【0111】比較例9

ポリシラン化合物No、35に代えて下記ポリシラン化 合物 (D-5) (eは整数。Mw=50,000) [0112]

[外12]

- 体 (試料 N o . E 9) を作製した。
 - 【0 1 1 3 】得られた電子写真感光体を実施例5 3 と同 様にして評価した。
 - 【0114】評価結果を第4表に示す。
 - [0115]実施例57~65
 - 図1に示すタイプの電子写真感光体を作製した。
 - 【0116】支持体101として、10cm×10cm のサイズで50 μ m厚のアルミニウム基板を使用した。
 - 【0117】感光層102は次のようにして形成した。
- 50 即ち、X型メタルフリーフタロシアニン5 重量部と化合

物No.30,48,49及び53~58のポリシラン 化合物20重量部をトルエン75重量部中にボールミル を用いて分散し、感光層102用の塗液を調製した。得 られた塗液を乾燥後膜厚が18μmとなる量ワイヤーバ ーにより前記アルミニウム基板表面に塗布して液状コー トを形成し、乾燥して18μm厚の感光層102を形成

【0118】得られた電子写真感光体(試料No. 57 ~65) を実施例1と同様にして評価した。

【0119】評価結果を第4表に示す。

【0120】比較例10

ポリシラン化合物No.30に代えて下記ポリシラン化 合物 (D-6) (fは整数。Mw=50,000)

[0121]

(外13)

26 を使用した以外は実施例57と同様にして電子写真感光

体 (試料No. E-10) を作製した。 [0122]得られた電子写真感光体を実施例57と同

様にして評価した。

[0123]評価結果を第4表に示す。

[0124] 【表4】

20

特開平10-69110 28

第4	表						7166	No. 177
実施例	感光体 試 料	利シラン 化合物	E 1/2	γ'a.	ΔVs	初期	耐久後面像	塗 膜 状 態
	No.	No.	lux/sec		-5	良好	良好	良好
1	1	8	0.7	0	+5	良好	良好	良好
2	2	1	1.0	0	-5	良好	良好	良好
3	3	2	1. 2	0	-5 -5	良好	良好	良好
4	4	3	1.3	0	-5 -5	良好	良好	良好
5	5	4	1.1	0	-7	良好	良好	良好
6	6	5	1. 2	0		良好	良好	良好
7	7	6	1, 1	0	+5	良好	良好	良好
- 8	8	7	1. 2	0	-7		良好	良好
9	9	9	0.8	0 .	-6	良好		良好
10	10	10	0.7	0	-4	良好	良好	良好
11	11	11	0.8	0	-5	良好	良好	
12	12	12	0.7	0	-4	良好	良好	良好
13	13	13	0.9	0	-6	良好	良好	良好
14	14	14	0.9	0	+7	良好	良好	良好
15	15	15	0.9	0	-5	良好	良好	良好
16	16	16	1.2	0	-5	良好	良好	良好
17	17	17	1.1	0	-6	良好	良好	良好
18	18	18	0.8	0	+7	良好	良好	良好
19	19	19	0.7	0	-4	良好	良好	良好
20	20	20	0.7	0	-6	良好	良好	良好
21	21	21	0.8	0	-5	良好	良好	良好
22	22	22	0.8	0	-6	良好	良好	良好
23	23	23	0.9	0	-5	良好	良好	良好
24	24	24	0.7	0	-5	良好	良好	良好
25	25	25	0.7	0	-2	良好	良好	良好
26	26	26	0.8	0	+4	良好	良好	良好
27	27	27	0.9	0	-6	良好	良好	良好
28	28	28	1.0	-3	-4	良好	良好	良好
29	29	29	1.1	-2	-5	良好	良好	良好
30	30	30	0.8	0	-5	良好	良好	良好
31	31	31	0.9	0	-5	良好	良好	良好
32	32	32	0.9	0	+5	良好	良好	良好

【表5】

[0125]

特開平10-69110 30

29

3B 4	投しつつ) E)				- ma T	T144 10	No. 2/5
実施例	感光体 試料	約シラン 化合物 Ng.	E 1/2 lux/sec	γ°n	ΔVs	初期	耐久後国	塗状 態
	No.	34	0.8	0	-5	良好	良好	良好
34	34	35	0.8	0	-7	良好	良好	良好
35	35	36	0.7	0	-6	良好	良好。	良好
36	36	37	0.1	0	-4	良好	良好	良好
37	37	38	0.8	0	-5	良好	良好	良好
38	38		0.8	0	-4	良好	良好	良好
39	39	39	0.9	0	-5	良好	良好	良好
40	40	40		0	+5	良好	良好	良好
41	41	41	0.7	0	+4	良好	良好	良好
42	42	42	0.8	0	+5	良好	良好	良好
43	43	43	0.9		+4	良好	良好	良好
44	44	44	0.8	0	-5	良好	良好	良好
45	45	45	0.8		+3	良好	良好	良好
46	46	46	0.8	0	-4	良好	良好	良好
47	47	47	0.7	0	-5	良好	良好	良好
48	48	48	0.7	0	+4	良好	良好	良好
49	49	49	0.7	0	-	良好	良好	良好
50	50	50	0.7	0	-4	良好	良好	良好
51	51	51	0.8	0		良好	良好	良好
52	52	52	0. 9	0	-4	良好	良好	良好
53	53	35	1.1	+2	-5	良好	良好	良好
54	54	36	1.2	0	-2		良好	良好
55	55	46	1.1	+2	+3	良好	良好	良好
56	56	52	1.2	+2	-5	良好	良好	良好
57	57	30	1.5	0	-2	良好	良好	良好
58	58	48	1.5	0	-2	良好		良好
59	59	49	1.5	0	-1	良好	良好	良好
60	60	53	1.4	0	-2	良好		良好
61	61	54	0.8	0	-5	良好	良好	良好
62	62	55	0.9	0	-4	良好	良好	
63	63	56	0.8	0	-2	良好	良好	良好
64	64	57	1.0	0	-6	良好		良好
OC.	88	58	0.8	1 0	-4	良好	良好	良好

[0126] [表6]

3	1													
第4	表 (つづ		0.1/0			\$11	MH	1 5	11/2	18	T	4	談飲	П
	感光体 試料 No.	わりラン 化合物 No.	E 1/2 lux/sec	V ^e n.	Δ٧ε	初画	期像	Ī	ď	後便	1	館状	R2	
比較例	E-1	D-1	1.8	-35	はがれ の かた が 定 可	黒	スジ	2	0 :	3 14	1	,	ラ 発・	主
比較例	B-2	D-2	1. 9	-30	+50	黒力	ボラ	1	5 :	, I	9	φ.	9"	gr.
比較例	E-3	D-3	1.7	-25	+40	リル は	ホよれ	3I:	<u>ا</u>	i i	4	は発	U	き生
比較例	E-4	D-4	1. 9	-40	はがれ のため 別 不	黒	ス:	,	2 O	3 1	ñ	2	ラ発	ž
比較例	E-5	D-1	2. 5	+30	"	黑	ス:	-	3 O	3	層れ	2	ラ発	坐
比較例	E-6	D-2	2. 0	+35	"	票	類均	g	3 0 13	3 #	層れ	30 †J	3 層	波ち
比較例	E-7	D-3	2. 2	-28	"	ピル黒	ンホによ	ーるチ	30消	3	層失	は発	t	き生
比較多	E-8	D-4	2. 5	+35	"		7		Ĺ	_	_	L		至
比較多	E-9	D-5	10.0	+50	"	題白	抜	像け	金は	が	層れ	支30	17	体らき
比較6	E-10	D-6	2. 1	-10	+10	良	Į	好	明ト	普克	なス生	Ē	Į.	妇

[0127]

【発明の効果】以上のように、本発明によれば、優れたフィルム形成能、優れた感度及び優れた耐久性を有し、 高品質な順像を形成し得る電子写真感光体、該電子写真 感光体を有するプロセスカートリッジ及び電子写真装置

を提供することができた。 【図面の簡単な説明】

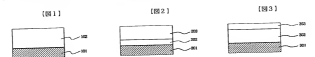
【図1】単層の感光層を有する本発明の電子写真感光体*

30米の模式的断面図である。

[図2]複数の層で構成された感光層を有する本発明の 電子写真感光体の模式的断面図である。

[図3] 複数の層で構成された感光層を有する本発明の電子写真感光体の模式的断面図である。

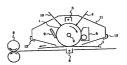
[図4] 本発明の電子写真感光体を有するプロセスカー トリッジを有する電子写真装置の概略構成の例を示す図 である。



(18)

特開平10-69110

(図4)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.